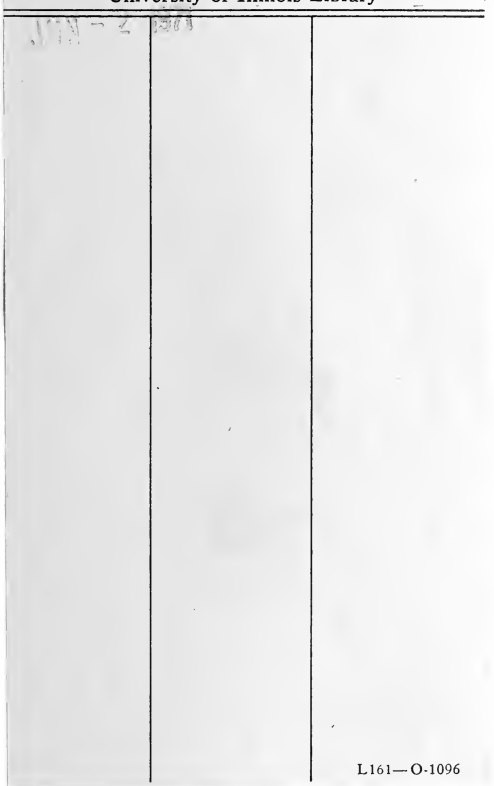


The person charging this material is responsible for its return on or before the **Latest Date** stamped below.

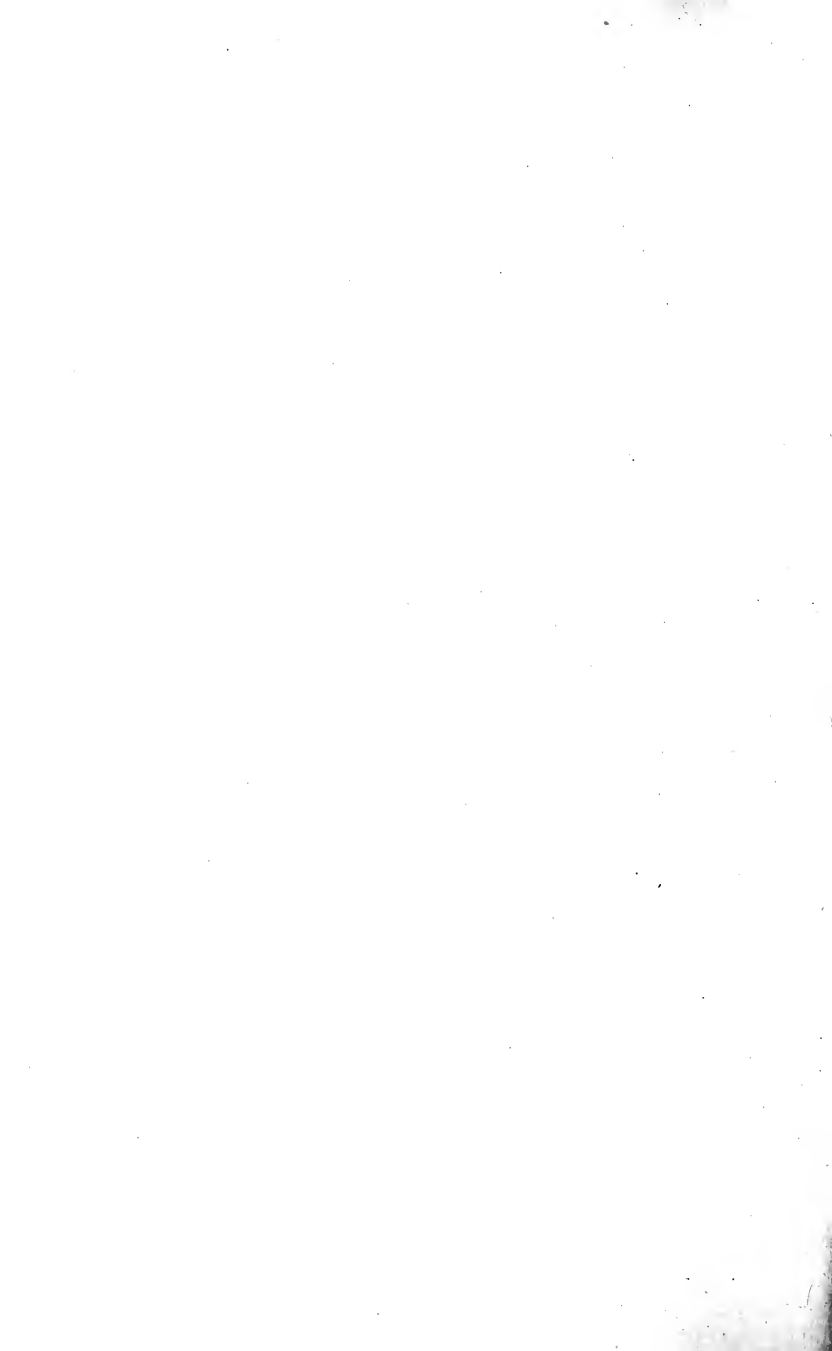
Theft, mutilation, and underlining of books are reasons for disciplinary action and may result in dismissal from the University.

University of Illinois Library









ACES LIBRARY

# FLORA

ODER

# ALLGEMEINE BOTANISCHE ZEITUNG.

FRÜHER HERAUSGEGEBEN

VON DER

KGL. BAYER. BOTANISCHEN GESELLSCHAFT IN REGENSBURG.

88. BAND. — JAHRGANG 1901.

HERAUSGEBER: Dr. K. GOEBEL

Professor der Botanik in München,

Mit XVII Tafeln und 228 Textfiguren.

MARBURG.

N. G. ELWERT'SCHE VERLAGSBUCHHANDLUNG.

1901.

580,5 v.88 nat. Hist.

# Inhaltsverzeichniss.

I. Abhandlungen.	
DATID De E Die Arlese and Entwickeless a sining Electrical de la contraction de la c	Seite
BAUR, Dr. E., Die Anlage und Entwickelung einiger Flechtenapothecien.	319
BILLINGS, Frederick H., Beiträge zur Kenntniss der Samenentwickelung.	<b>25</b> 3
CLAUSSEN, Peter, Ueber die Durchlässigkeit der Tracheïdenwände für	422
atmosphärische Luft	422
der Oogonien bei Nitella syncarpa (Thuill.) Kützing	1
Beiträge zur Kenntniss der Entwickelung des Embryosackes und des	1
Embryo (Polyembryonie) von Tulipa Gesneriana L	37
GARJEANNE, Anton J. M., Beobachtungen und Culturversuche über eine	01
Blüthenanomalie von Linaria vulgaris	78
GOEBEL, K., Morphologische und biologische Bemerkungen. 9. Zur Biologie	10
der Malaxideen	94
— Archegoniatenstudien. IX. Sporangien, Sporenverbreitung und Blüthen-	0.7
bildung bei Selaginella	207
- Morphologische und biologische Bemerkungen. 10. Ueber die Bedeu-	201
tung der Vorläuferspitzen bei einigen Monokotylen	470
IKENO, S., Studien über die Sporenbildung bei Taphrina Johansoni Sad.	229
LANG, Franz Xaver, Untersuchungen über Morphologie, Anatomie und	450
Samenentwickelung von Polypompholyx und Byblis gigantea	149
MIEHE, Hugo, Ueber Wanderungen des pflanzlichen Zellkernes.	105
MINDEN, M. v., Reizbare Griffel von zwei Arctotis-Arten	238
NEGER, F. W., Beiträge zur Biologie der Erysipheen.	333
OSTERWALDER, Dr. A., Eine Blüthe von Cypripedium spectabile Sw. mit	000
Rückschlagserscheinungen	244
ROSTOWZEW, Prof. S., Ueber einige Methoden des Trocknens der Pflanzen	
für das Herbarium	473
ROTHERT, W., Beobachtungen und Betrachtungen über tactische Reiz-	
erscheinungen	371
TSCHIRCH, A., Notiz über Cola	242
II. Abbildungen.	
A. Tafeln.	
Tafel I bis III zu Ernst, Pseudo-Hermaphroditismus.	
Tafel IV bis VIII zu Ernst, Tulipa Gesneriana L.	
Tafel IX und X zu Garjeanne, Linaria vulgaris.	
Tafel XII zu Miehe, Zellkern.	
Tafel XIII zu Lang, Polypompholyx und Byblis gigantea.	
Tafel XIII zu Ikeno, Taphrina Johansoni Sad.	
Tafel XIV und XV zu Baur, Flechtenapothecien.	
Tafel XVI und XVII zu Neger, Erysipheen.	

#### B. Textfiguren

7	Fig.	$\mathbf{z}\mathbf{u}$	Goebel, Malaxideen.
80	Fig.	zu	Lang, Polypompholyx und Byblis gigantea.
16	Fig.	zu	Goebel, Selaginella.
4	Fig.	zų	Tschirch, Cola.
4	Fig.	zu	Osterwalder, Cypripedilum spectabile Sw.
101	Fig.	zu	Billings, Samenentwickelung.
9	Fig.	zu	Claussen, Tracheïdenwände.
, 5	Fig.	zu	Goebel, Vorläuferspitzen bei Monokotylen.
2	Fig.	zu	Rostowzew, Trocknen der Pflanzen.

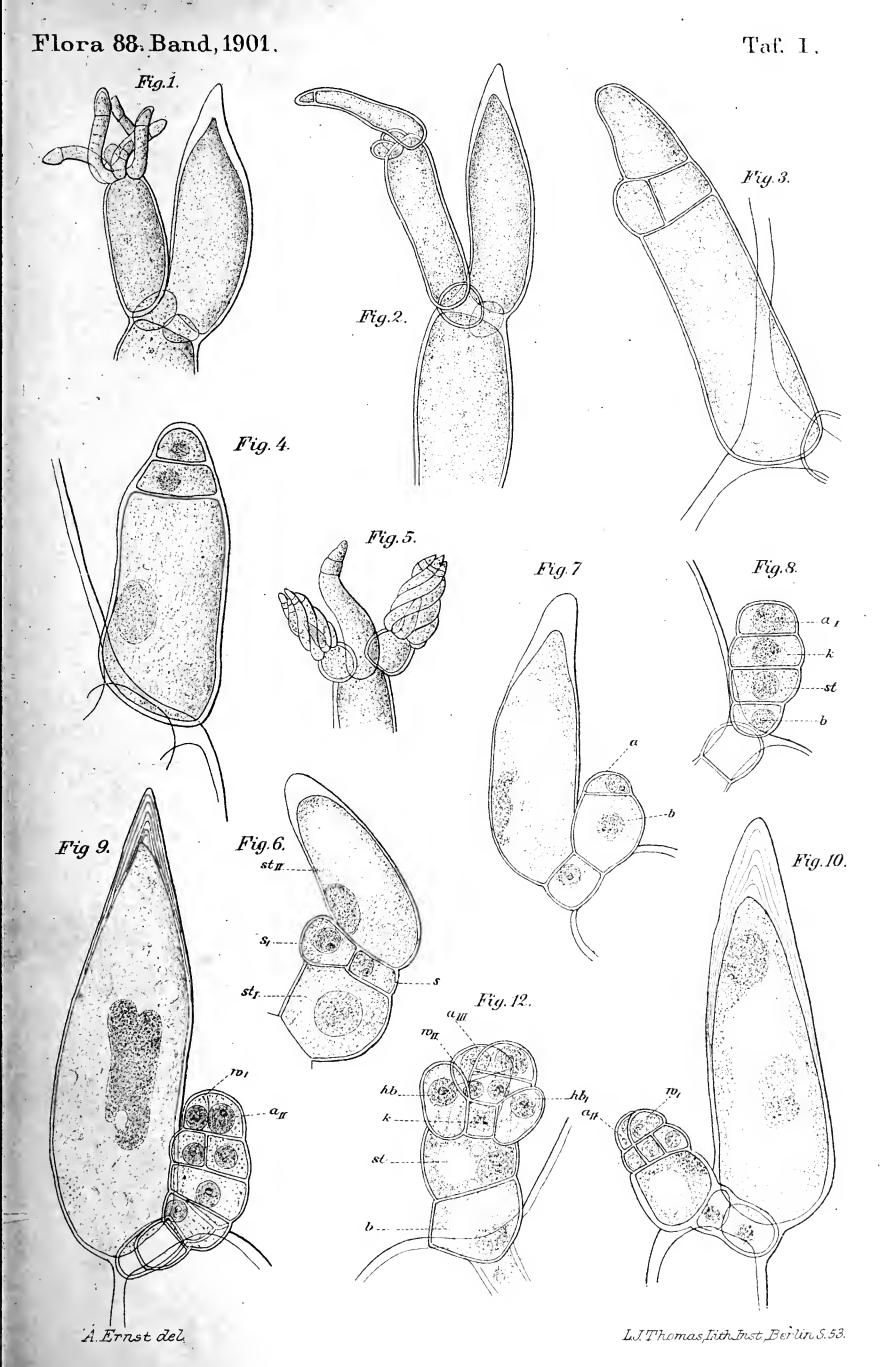
#### III. Litteratur.

·		Seite
BARY, A. de, Vorlesungen über Bacterien		248
BRITTON, El. G., and TAILOR, Al., Life history of Schizaea pusilla	•	479
BOTANIK und Zoologie in Oesterreich in den Jahren 1850 bis 1900.		479
CHRIST, H., Die Farnkräuter der Schweiz		249
GRIFFON, E., Assimilation chlorophyllienne et la structure des plantes		479
HALÁCSY, E. de, Conspectus Florae Graecae		248
KOCH, Dr. Alfred, Jahresbericht über die Fortschritte in der Lehre von de	n	
Gährungsorganismen	•	250
LOEB, J., Further experiments on artificial parthenogenesis and the natur	·e	t
of the process of fertilization		145
MÜLLER HAL. Dr. Carl, Genera muscorum frondosorum		250
MÜLLER, Hugo, Die Misserfolge in der Photographie und die Mittel z	u	
ihrer Beseitigung		249
NEMEC, Dr. B., die reizleitenden Strukturen bei den Pflanzen	•	480
SCHINZ, Prof. Dr. Hans, und KELLER, Dr. Robert, Flora der Schweiz		248
TSCHIRCH, A., und OESTERLE, O., Anatomischer Atlas der Pharmacognosi	ie	
und Nahrungsmittelkunde		143
ZEILLER, R., Eléments de paléobotanique		144

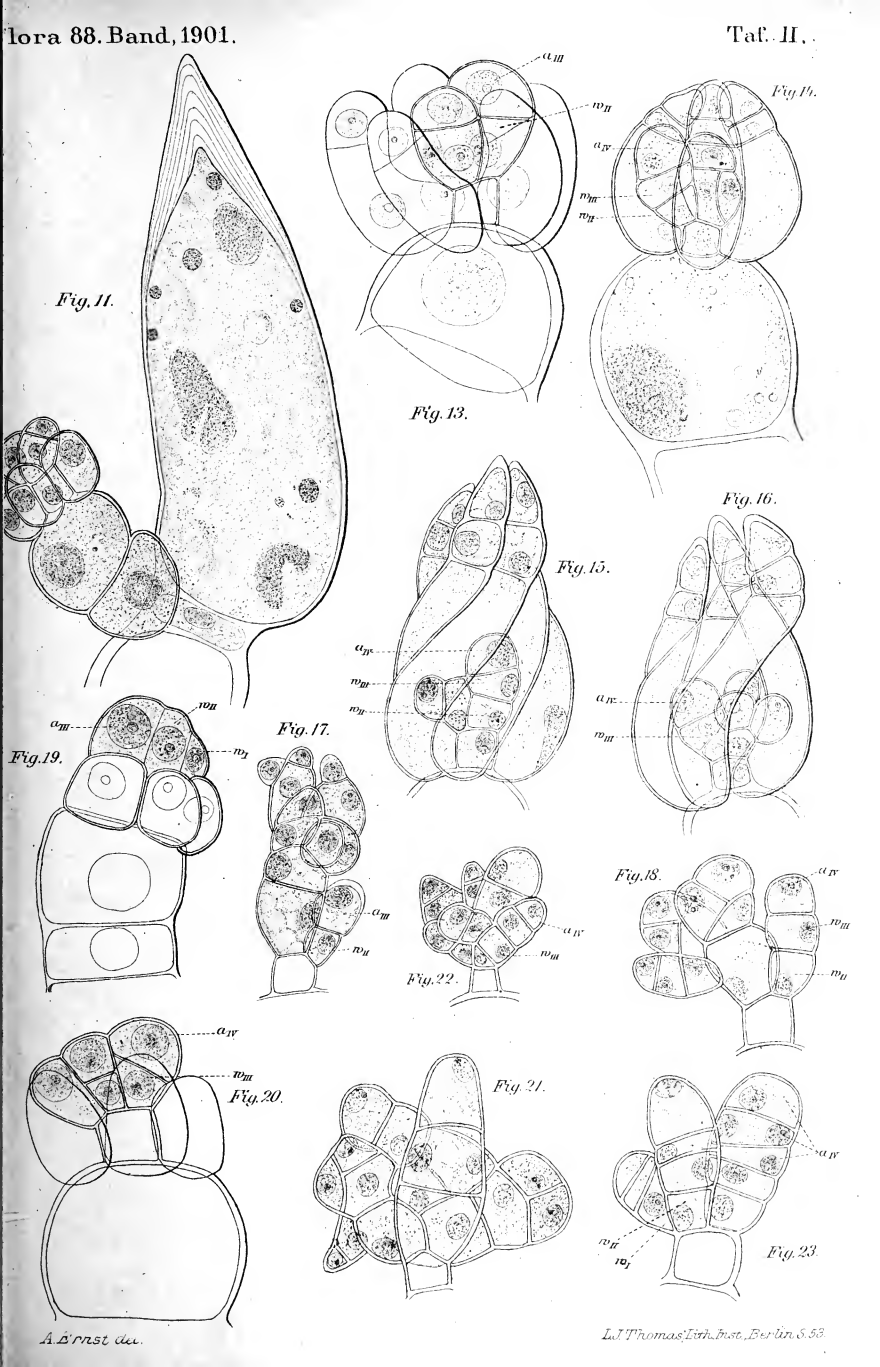
#### IV. Eingegangene Litteratur.

S. 147, 250, 482.

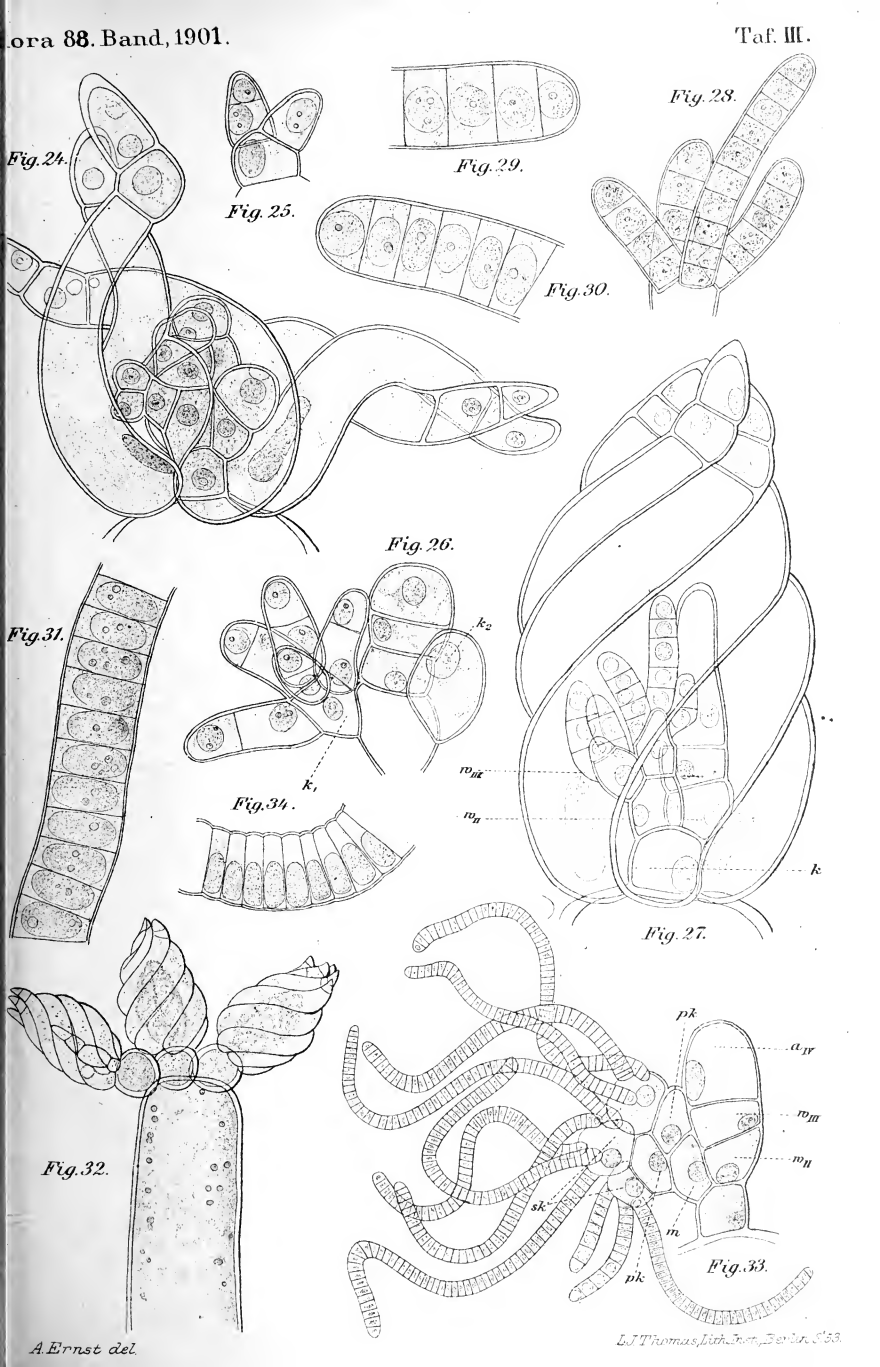
Heft I (S. 1—148) erschien am 24. Dezember 1900, Heft II (S. 149—252) am 2. März 1901, Heft III (S. 253—484) am 20. Mai 1901.



LICENTY
OF THE
UNIVERSITY OF PLLINOIS



UNIVERSITE OF TELINOIS



HALVER BY A LLINOIS

-

# Ueber Pseudo-Hermaphroditismus und andere Missbildungen der Oogonien von Nitella syncarpa (Thuill.) Kützing.

(Arbeit aus dem botanischen Laboratorium der Universität Zürich.)

Von

#### Alfred Ernst.

(Hierzu Tafel I-III.)

Dank den grundlegenden und vielfach erschöpfenden Arbeiten von Braun, Nägeli, De Bary, Pringsheim und Sachs gehören die Characeen in Bezug auf Morphologie und Entwickelungsgeschichte schon seit einigen Jahrzehnten zu den bestbekannten Pflanzenklassen. Das Studium dieser Litteratur macht daher den angehenden Characeenforscher sofort mit einer reichen Fülle von morphologischen und entwickelungsgeschichtlichen Verhältnissen bekannt, von deren Richtigkeit er sich durch eigene Prüfung jederzeit überzeugen kann, da diese Pflanzen ebenso leicht zu untersuchen als aufzufinden sind.

Im Frühjahr 1899 begann ich das Studium der Characeen und das Sammeln der in der Umgebung Zürichs vorhandenen Arten. Die günstigen Witterungsverhältnisse ermöglichten es mir, schon in diesem ersten Sommer fast alle für unsere Gegend schon früher constatirten Arten aufzufinden. Wie schon aus Al. Braun's "Uebersicht der schweizerischen Characeen 1849" zu entnehmen ist, treten einige Charen bei Zürich an zahlreichen Standorten und in bedeutender Menge auf; die Nitellen dagegen kommen nur in einer beschränkten Zahl und an wenigen Standorten vor.

Die nach J. Müller, Les Characées genevoises, im Gebiete Genfs reichlich vorkommende Nitella syncarpa, deren Vorhandensein in fast sämmtlichen Schweizerseen erwähnt wird, scheint nach meinen bisherigen Funden auch bei uns die am häufigsten vorkommende Art zu sein.

Nägeli fand sie schon vor 50 Jahren im Zürichsee am sog. Zürichhorn; 1890 wurde sie von Dr. Overton an demselben Standorte, sowie am Ausflusse der Limmat, beim Bauschänzli, gesammelt. Ausser an diesen beiden Orten habe ich sie im vergangenen Sommer noch an einigen anderen Stellen des unteren Seetheiles, z. B. in einer Bucht bei Wollishofen, gefunden. Auch im Greifensee scheint sie nicht gerade selten zu sein.

Flora 1901.

Nitella syncarpa bewohnt aber nicht nur den Grund unserer Seen, sondern nimmt auch mit kleineren Wasseransammlungen vorlieb; so fand ich sie in einem Waldweiher bei Zollikon und in einigen Lehmgruben bei Altstätten.

Nitella syncarpa (Thuill.) Kützing gehört zu den dioecischen Arten. Männliche und weibliche Pflanzen kommen bei uns etwa gleich häufig und fast immer gemischt vor. Sie bilden dichte Büsche oder sogar ausgedehnte Rasen. Die weiblichen Pflanzen sind zwar etwas kräftiger gebaut, von den männlichen aber doch nur im fertilen Zustande sicher zu unterscheiden.

Nach Al. Braun ist bei Nitella syncarpa nicht der blättertragende Stengelknoten, sondern der Wurzelknoten des Vorkeims der sprossreichste der ganzen Pflanze. Er schwillt zu einer zelligen Kugel von bedeutendem Umfange an, schickt zahlreiche Wurzeln nach unten und eine mitunter bedeutende Sprosszahl nach oben aus. Ich zählte deren in einem Falle 26; nach Braun können aber bis zu einem halben Hundert aus demselben Knoten entstammen. "Einige dieser Sprosse legen sich nieder und bilden in einiger Entfernung von der Mutterpflanze ähnliche an Wurzeln und Sprossen reiche Anschwellungen" (Braun).

Die einzelnen Sprosse erreichen eine Länge von 30-60 cm; die Zahl ihrer Internodien ist nie bedeutend, sie schwankt zwischen 5 und 9. Die unteren derselben erreichen, besonders an weiblichen Pflanzen, eine Länge von 6-7,5 cm.

Die Blätter stehen gewöhnlich zu sechs im Quirl; die von Migula<sup>1</sup>) erwähnten zwei kürzeren accessorischen Blätter sind nicht immer vorhanden oder finden sich vielfach durch zwei Blätter von gewöhnlicher Grösse ersetzt, so dass viele Quirle achtzählig erscheinen. Die Blätter selbst tragen wieder 1-3 einzellige Blättehen mit charakteristischer, langausgezogener Zellwandspitze. Blatt und Blättehen haben zusammen nur selten die Länge des folgenden Stengelinternodiums.

Aus jedem Blattquirl entsprossen fast constant zwei Zweige, welche in den unteren Quirlen zur Länge des Hauptsprosses heranwachsen, in den oberen Quirlen stets kürzer sind als die Blätter, manchmal sogar in den Blattwinkeln versteckt bleiben und dann nur aus 2—4 zusammengedrängten Quirlen kurzer, fertiler Blätter bestehen.

Besonders die Pflanzen aus dem Weiher zu Zollikon und den Lehmlöchern zu Altstätten weisen die typische, zonenweise Inkru-

<sup>1)</sup> W. Migula, Die Characeen Deutschlands, Oesterreichs und der Schweiz. (Rabenhorst s Kryptogamenflora, V. Bd. pag. 99.)

station der Stengel auf, ihre Blätter haben ein starres Aussehen und fühlen sich steif an.

Die Charenpflanzen zeichnen sich bekanntlich durch ausserordentliche Schwankungen in den absoluten und relativen Grössenverhältnissen aus. Das Anpassungsvermögen an die physiologischen Bedingungen des Standortes ist bei Nitella syncarpa so gross, dass Migula für diese Art auf die Aufstellung von wirklichen, constanten Formen verzichtet und nur einige Wachsthumsformen unterscheidet. Für den Zürichsee constatirt er eine forma Thuilleri mit dunkelbraunem oder schwarzem Kern (reife Spore) von normaler Grösse, aber mit feinen, dünnen, nur wenig vortretenden Leisten. Da dieses Hauptcharakteristicum dieser Form aber allen von mir gefundenen Pflanzen abgeht, will ich sie eher der forma lacustris zuweisen, deren Vorhandensein für die Schweiz im Allgemeinen und für Genfer-, Vierwaldstätter- und Zugersee im Speciellen von ihm ebenfalls bestätigt wird.

# I. Die Oogonien der normalen weiblichen Pflanzen.

#### 1. Entwickelung und Bau des normalen Oogoniums.

Am Schlusse seiner allgemeinen Besprechung von Nitella syncarpa erwähnt Migula1) eine für diese Art ganz besonders starke Neigung zu Missbildungen. Ich lasse hier die Beschreibung der von ihm beobachteten Abnormitäten folgen. "Nicht selten tritt an Stelle des Sporenknöspehens an dem fertilen Blatt ein neuer fertiler Blattquirl auf oder sogar ein Spross, der mehrere fertile Quirle trägt; gewöhnlich sind dann mehrere oder selbst alle Blätter dieses Quirls in gleicher Weise abnorm ausgebildet. Zuweilen treten an einem Blatt neben einem solchen abnormen Spross noch zwei, drei oder vier Blättchen auf oder es sind diese Blättchen durch ähnliche Sprosse ersetzt." Ferner beobachtete er einmal den Fall, dass ein Blatt gegabelt war und die beiden vorhandenen Blättchen an ihren Enden Sporenknöspchen trugen, aber keine Blättchen zweiter Ordnung entwickelten. Als eine andere eigenthümliche, aber seltene Missbildung erwähnt er weiter eine Art Fasciation der sterilen Blätter, die durch Verwachsung der Internodialzellen zweier neben einander liegender Blätter zu Stande Seine Untersuchungen an Pflanzen von verschiedenen Standorten veranlassen ihn zu dem überraschenden Schluss, dass nur die weiblichen Pflanzen von solchen Missbildungen befallen zu sein schei-

<sup>1)</sup> W. Migula, Die Characeen Deutschlands, Oesterreichs und der Schweiz pag. 103.

nen und dass sie auch bei diesen an gewisse Localitäten geknüpft seien, während sich die männlichen Pflanzen an allen Orten immer vollständig normal entwickeln.

Meine Untersuchungen an Nitella syncarpa gaben mir oftmals Gelegenheit, mich von der Richtigkeit dieses Satzes zu überzeugen und die von Migula angeführten Missbildungen wahrzunehmen. Für die Fasciation der Blätter allein ist mir bis jetzt kein Beispiel zu Gesicht gekommen, dagegen fand ich besonders an meinen Culturpflanzen wiederholt zwei, drei, sogar vier Blätter desselben Quirls spiralig mit

einander verschlungen.

Ich will die erwähnten Missbildungen nicht in den Rahmen dieser Arbeit ziehen, sondern mich auf eine grössere Reihe von teratologischen Bildungen an den weiblichen Geschlechtsorganen, den Sporen- oder Eiknöspehen, Oogonien, beschränken. Da diese Missbildungen in verschiedenen Stadien der Entwickelung der Oogonien eintreten können, ist es wohl angezeigt, zuerst ein Bild der normalen Entwickelungsweise derselben zu entwerfen. Sie weicht zwar bei Nitella syncarpa in Bezug auf Zelltheilungsfolge nicht von der durch Braun<sup>1</sup>) gegebenen, für alle Arten gültigen Entwickelungsfolge ab und ist zudem bereits von Overton<sup>2</sup>) und Götz<sup>3</sup>) einlässlich behandelt worden. Es wird sich aber im Laufe der Darstellung Gelegenheit bieten, einige neue Details einzuflechten und zudem wird durch dieselbe die Besprechung der Abnormitäten wesentlich erleichtert und vereinfacht.

Wie bei den anderen Nitellen entstehen auch bei Nitella syncarpa die Oogonien an den Blattknoten. Während an männlichen und sterilen Pflanzen die peripherischen Segmentzellen des Blattknotens zu getheilten oder ungetheilten Blättchen auswachsen, werden sie an den fruchtbaren weiblichen Pflanzen zur Anlage der Oogonien. Gewöhnlich trägt ein Blatt zwei bis drei, seltener ein oder vier Sporenknöspchen. Die an jungen Blättern leicht zu beobachtenden Grössendifferenzen der einzelnen Sporenknöspchen werden durch die zeitliche Aufeinanderfolge in der Anlage verursacht. Das grösste Oogonium geht aus der erstangelegten Segmentzelle und die folgenden aus den nächst ältesten Randzellen hervor. Wenn die primär entstehenden zwei bis

3) G. Götz, Entwickelung der Eiknospe bei den Characeen. Bot. Ztg. 1899.

<sup>1)</sup> A. Braun, Ueber die Richtungsverhältnisse der Saftströme in den Zellen der Characeen.

<sup>2)</sup> E. Overton, Zur Kenntniss des Baues und der späteren Entwickelung der Eiknospe und Spore bei den Characeen. Bot. Zentralbl. 1890.

vier Eiknospen manchmal bereits ihre volle Grösse erreicht haben, können nachträglich an den übrigen Knotenzellen nochmals junge Sporenknöspehen entstehen.

Die Entwickelung der ersten Segmentzelle des Blattknotens zur Oogoniumanlage beginnt bereits an den jungen Blättchen des ersten Blattquirls unter der Scheitelzelle, sobald die Zelltheilungen des Blattes selbst erfolgt sind. Sie wölbt sich stark nach aussen und ihr Kern wandert in die entstehende Papille hinein. Obschon ich mein Material zu den verschiedensten Tageszeiten fixirt habe, ist es mir bis jetzt noch nicht gelungen, die den folgenden Zelltheilungen vorausgehenden Kerntheilungsstadien wahrzunehmen.

Nach erfolgter Kerntheilung wird die Papille durch eine Querwand in eine obere kleine Scheitelzelle und eine untere Zelle getheilt. Letztere verhält sich bei den meisten Arten wie eine vom Sprossscheitel erzeugte primäre Segmentzelle, indem sie sich in eine obere Knoten- und eine untere Internodialzelle theilt. Bei Nitella syncarpa dagegen geht diese Zelle nicht bloss eine, sondern zwei Zelltheilungen ein. Zuerst wird gegen den Blattknoten hin eine Basalzelle und erst später unter der Scheitelzelle die sog. Knotenzelle gebildet. Das verbleibende Mittelstück ist die eigentliche Stielzelle, die sich in der Folge ausserordentlich stark entwickelt. Die Basalzelle verbleibt gewöhnlich im Knoten; nicht selten aber wölbt sie sich nach aussen und erreicht fast die Länge der eigentlichen Stielzelle, so dass der Stiel des Oogoniums zweizellig erscheint.

Die weiteren zur Bildung des Oogoniums führenden Zelltheilungen sind ausschliesslich auf die Knoten- und die Scheitelzelle beschränkt; die erstere liefert die Sporenhülle, die Scheitelzelle dagegen nach einigen vorausgehenden Theilungen die Eizelle.

Wie bei den Blattknoten bilden sich an der Knotenzelle der Oogoniumanlage peripherische Segmentzellen, während eine erste Theilung durch eine diametrale Wand unterbleibt. Die Zahl der gebildeten Segmentzellen beträgt in der Regel fünf; als seltene Ausnahmen habe ich einige Male sechs, einmal sogar sieben constatirt. Sie wachsen mit ganz unbedeutenden Grössenunterschieden (die erst angelegte ist natürlich die grösste), an den Seiten zusammenstossend, rings an der Scheitelzelle empor. Diese hat ihr Volumen indessen auch stark vergrössert und sitzt der Knotencentralzelle als Halbkugel auf. Wenn sie von den Hüllzellen in ihrer unteren Hälfte umkleidet wird, finden in ihr einige rasch auf einander folgende Theilungen statt. Zunächst wird an der Spitze der Scheitelzelle, die von Braun als

Kernzelle bezeichnet wird (besser wäre wohl prim. Scheitelzelle), eine kleine, flache Zelle abgegliedert, deren Wand gegen die Sprossseite hin geneigt ist. Eine zweite, ebenfalls uhrglasförmige, aber verticale Wand setzt am Rande der ersten Theilzelle an und schneidet von der grösseren Restzelle eine weitere Zelle ab, die bis zur Basis hinab-Hier wird endlich noch eine dritte Zelle gebildet, die vom Reste der Scheitelzelle durch eine horizontale Wand getrennt ist. Während diese drei Zellen von der ursprünglichen Scheitelzelle abgegliedert werden, wächst die jeweilige Restzelle immer stark, im Gegensatz zu den klein bleibenden Segmenten. Dieses Wachsthum findet einseitig, und zwar von der früheren Vorderseite aus statt, so dass die Restzelle nach einiger Zeit wieder den Scheitel einnimmt und die frühere Scheitelpartie nach unten und hinten verschoben wird, bis die drei kleinen, von Braun als Wendezellen bezeichneten Segmente zuletzt vollständig an den Grund der starkgewachsenen Restzelle zu liegen kommen. Diese wird nun zur eigentlichen Eizelle, während die Wendezellen sich nicht mehr weiter entwickeln. sind am Grunde der Eizelle und natürlich mit dieser innerhalb der Sporenhülle noch längere Zeit sichtbar, bis sie schliesslich durch die mächtige Vergrösserung der Eizelle zusammengepresst werden und verschwinden. Ueber ihre jetzige oder frühere Bedeutung ist man heute noch völlig im Unklaren, und Migula1) bezeichnet sie als ihrer Bedeutung und ihrem Wesen nach völlig unbekannt. es mit rudimentär gewordenen Zellen zu thun haben, zeigt ausser ihrer späteren vollständigen Verkümmerung auch das eigenthümliche Verhalten ihrer Kerne. Die Kerne der Wendezellen und der Eizelle entstehen nach den Untersuchungen von Götz und Debski2) durch karyokinetische Theilungen. Die bei jeder Karyokinese entstehenden Tochterkerne entwickeln sich aber jeweilen verschieden, indem der für die Wendezelle bestimmte sich nur langsam entwickelt, während der andere rasch gebildet wird und dann so schnell wächst, dass bereits eine beträchtliche Grössendifferenz der beiden Kerne vorhanden ist, bevor zwischen ihnen eine Membran gebildet wird.

Sind die drei Wendezellen gebildet, so sind die Hüllzellen so weit gewachsen, dass sie sich über der Eizelle an einander legen.

<sup>1)</sup> W. Migula, Die Characeen Deutschlands, Oesterreichs und der Schweiz nag. 44.

<sup>2)</sup> B. Debski, Beobachtungen über Kerntheilungen an Chara fragilis. Jahrb. f. wiss. Botanik Bd. 30 u. 32.

Schon etwas vorher ist in ihnen eine erste Theilung erfolgt, welche an der Spitze eine kleinere Zelle abtrennte. Es erfolgt nun noch die für die Nitellen charakteristische zweite Theilung der unteren grösseren Zelle, indem sie sich nach Analogie der primären Gliederzellen der Blätter in eine untere secundäre Gliederzelle und eine obere niedere Knotenzelle theilt. Diese betheiligt sich mit der erstgebildeten Endzelle nur noch wenig am Wachsthum; die zehn Zellen schliessen sich vielmehr über dem Scheitel der Eizelle zu dem kleinen und unbedeutenden Krönchen zusammen.

Alle Zellen der nunmehr vollständigen Oogoniumanlage enthalten nur je einen Kern. Er erfüllt in solch jugendlichen Stadien noch einen grossen Theil der Zelle. Der Kern der Stielzelle ist scheibenförmig; er wächst später zu der ungewöhnlichen Grösse von 40-50 μ heran und bietet dann wohl eines der schönsten Beispiele ruhender Kerne. Knotencentralzelle wie auch die Krönchenzellen haben kleine, kugelige Kerne, die nach der Theilung nicht mehr zu wachsen scheinen; die ursprünglich ebenfalls runden Kerne der eigentlichen Hüllzellen werden später schwach bandförmig, aber allerdings nicht in so bedeutendem Maasse, dass sie wie bei Nitella mucronata und hyalina 1/3-1/2 einer Windung der Hüllzelle mitmachen würden. Dass die Hüllzellen durch Fragmentation ihres Kernes ähnlich den Internodialzellen der Blätter und Stengel vielkernig werden, wie es Kaiser¹) erwähnt, scheint mir für Nitella syncarpa unwahrscheinlich; ich habe wenigstens an den vielen Hundert Sporenknöspchen meiner Präparate nicht ein einziges Beispiel dafür finden können.

Die Kerne der Eizelle und der Wendezelle sind bedeutend stärker tingirbar als die übrigen Kerne der Oogoniumanlage; sie scheinen also chromatinreicher zu sein; überdies weisen sie stets ein deutliches Kemkörperchen auf, welches in den Kernen der Stiel-, Knoten- und Hüllzellen nur in den allerjüngsten Stadien wahrzunehmen ist.

Das in dieser Weise mit all seinen Theilen angelegte Oogonium hat erst eine Länge von 75—100 \mu. Es wächst jetzt ausserordentlich rasch in die Länge. Die secundären Gliederzellen der Hüllblätter liegen der Eizelle, wenigstens in ihrem unteren Theile, ganz an und wachsen nun in rechtsspiraligen Windungen und dicht an einander gedrängt so rasch, dass die Eizelle ihrem Wachsthum nicht zu folgen vermag. In Eiknöspehen, die 200—250 \mu Länge und eine

<sup>1)</sup> C. Kaiser, Ueber Kerntheilungen der Characeen. Bot. Ztg. 1896 pag. 75.

halb so grosse Breite haben, hat die Eizelle kegelförmige Gestalt und füllt sowohl in Breite als Länge den von den Hüllblättern umschlossenen Raum erst zu einem kleinen Theile aus. Auch die Krönchenzellen haben sich bis zu diesem Wachsthumsstadium an der allgemeinen Ausdehnung betheiligt, so dass das Krönchen eine Länge von  $30-40\,\mu$ , also ein Sechstel der Gesammtlänge des jungen Sporenknöspehens hat.

In Oogonien von der eben genannten Grösse befindet sich der Kern der Eizelle noch im unteren Drittel der Zelle; das Protoplasma derselben bildet ein schönes Wandbelege und zwischen grossen Vacuolen ein Maschennetz, in welchem der Kern sich befindet. Es beginnt nun in der Eizelle die Bildung von grossen Stärkekörnern, welche die Zelle undurchsichtig machen. Diese Stärkeeinlagerung nimmt bald solche Dimensionen an, dass die langgestreckte Eizelle nun fast ebenso stark in die Breite als in die Länge wächst.

Mit einer Länge von 450-600 µ und einer Breite von 330-480 µ hat das Sporenknöspehen die definitive Grösse erreicht; die Eizelle ist nun kugelig oder hat sogar manchmal ihren grössten Diameter in der Breitenachse des Knöspehens und erfüllt dessen ganzen Hohlraum.

Die jungen Geschlechtssprosse der Nitella syncarpa sind von einer zähen Gallerthülle umschlossen. Da diese wie Cellulose reagirende Gallerte die Sporenknöspchen dicht umgibt, würde sie das Eindringen der Spermatozoiden verunmöglichen. Nachdem aber das eigentliche Wachsthum beendigt ist, schwellen die Hüllzellen in ihren oberen Theilen stark an, das Krönchen wird dadurch abgesprengt, die Gallerthülle zerrissen und die gequollenen Enden der Hüllzellen treten so weit aus einander, dass ein geräumiger Gang zur Eizelle hinabführt. Durch diesen Quellungsvorgang vergrössern sich die Dimensionen des Oogoniums bis zu 680 \mu Länge und 500 \mu Breite. Selbstverständlich bleibt die Eizelle bei diesem ganzen Vorgange unbetheiligt

Der Vorgang der Befruchtung und die Entwickelung der Oospore (des sog. Kerns) sind uns durch die Arbeiten von De Bary<sup>1</sup>), Braun, Overton und Götz bekannt gemacht worden. Ich begnüge mich mit dem Hinweis auf die Arbeiten dieser Forscher, weil sich meine eigene Untersuchung nicht mit der Weiterentwickelung des empfängnissfähigen Oogoniums befasste.

<sup>1)</sup> De Bary, Ueber den Befruchtungsvorgang bei den Charen. Berichte der Berliner Akademie. 1871.

## 2. Teratologische Abweichungen.

Von der geschilderten normalen Entwickelungsweise des Sporenknöspehens finden nun, wie eingangs erwähnt worden ist, viele Abweichungen statt. An den von mir untersuchten Pflanzen entwickelten sich nur etwa 75 %0, gegen den Herbst hin sogar kaum 50 %0 der Oogonien normal.

Recht viele Sporenknöspchen bleiben im Wachsthum stehen, wenn sie eine Länge von 200—300 μ erreicht haben. Der Grund hiefür liegt jedenfalls in einer frühzeitigen nicht erklärbaren Verkümmerung der Eizelle. Dieselbe hat ungefähr gleiche Grösse und Form wie in den normal weiter wachsenden Sporenknöspchen; dagegen unterbleibt die Einlagerung der Stärke vollständig, so dass die Eizelle, wie die Wendezellen, nur vacuoliges Protoplasma und den Kern aufweist. Die Wendezellen sind beim Wachsthumsprozesse der Eizelle in völlig normaler Weise an den Grund verschoben worden. Während sie aber bei dem durch die Stärkebildung sich steigernden Wachsthum der Eizelle jeweilen vollständig zusammengepresst und schliesslich ganz verdrängt werden, zeigen sie hier im Vergleich zur Eizelle eine ganz bedeutende Grösse, welche nur durch nachträgliches Wachsthum erworben worden sein kann.

Solche kleine und nicht befruchtungsfähige Sporenknöspehen, deren Eizelle keine Stärke enthält, die aber sonst an gar keinem anderen Merkmal von gleich grossen normalen Oogonien zu unterscheiden sind, fand ich in allen von mir untersuchten Pflanzen von den genannten Standorten immer in grosser Zahl.

Sehr häufig zeigen diese anormalen Oogonien eine weitere eigenthümliche Missbildung, die bereits von Nägeli und A. Braun beobachtet und von letzterem 1) folgendermaassen beschrieben worden ist: "Bei Nitella syncarpa beobachtete ich Sporenknöspchen, bei welchen die Blätter des Involucrums, anstatt zum Sporangium zu verwachsen, sich zum freien Quirl entwickelt hatten, während der mittlere, im normalen Falle die Spore bildende Theil als verlängerte Zelle erschien, welche die den Endgliedern der Nitellenblätter gewöhnliche, mit auffallender Verdickung und deutlicher Schichtung der Zellhaut verbundene Zuspitzung zeigte. Quirlstrahlen als auch der Mittelstrahl zeigten dabei entweder noch röthliche Farbbläschen wie sie dem normalen Involucrum zukommen, oder in anderen Fällen grüne nach Art der Blätter." Die

<sup>1)</sup> A. Braun, Ueber die Richtungsverhältnisse der Saftströme in den Zellen der Characeen. (Bericht über die Verhandlungen der Akademie der Wissenschaften zu Berlin, 1853, pag. 65.)

gleiche Missbildung wird auch von Overton in seinen "Beiträgen zur Histologie und Physiologie der Characeen" kurz erwähnt.

Von den bereits beschriebenen Sporenknöspchen, die sich nur bis zu einer Grösse von 200-300 µ entwickeln, finden sich die mannigfaltigsten Uebergangsformen zu der von Braun beschriebenen und auch bei uns häufigen Missbildung, bei welcher die Blätter des Involucrums sich zum freien Quirl entwickeln. Manchmal findet die Windung der Hüllzellen zum Involucrum in ihren unteren Hälften noch vollständig normal statt; ohne sich aber dann zum Krönchen zusammen zu neigen, können 1-3 Hüllzellen in ihren oberen Hälften frei auswachsen, so dass der Schutz der Eizelle unten ein vollständiger, oben dagegen ein bloss theilweiser ist. Vielfach wachsen aber die Hüllblätter in den ersten Stadien bereits frei von einander und umschlingen sich erst in ihren oberen Hälften zu zweien oder dreien wie dies in Fig. 24 Taf. III dargestellt ist. Endlich können die Hüllblätter wirklich vollständig von einander getrennt auswachsen, so dass sie alle in phantastischen Krümmungen von der langgestreckten, dünnen Eizelle abstehen. Während nach Braun die einen dieser umgestalteten Sporenknöspchen wie das normale Involucrum noch röthliche Chromatophoren haben und andere grüne nach Art der Blätter, scheint nach meinen Untersuchungen dieser Unterschied nur ein zeitlicher zu sein. Die Hüllzellen haben in allen diesen Fällen die den normalen Sporenknöspchen des entsprechenden Alters zukommende Färbung. Durch das Vorherrschen des Chlorophylls über den röthlichen Farbstoff erscheinen sie zuerst grün; später dagegen wiegt der rothe Farbstoff vor und die Hüllzellen nehmen eine ähnliche Färbung an, wie sie von den Schildzellen der Manubrien bekannt ist. aber immer beide Farbstoffe vorhanden sind, zeigt die Wiederholung des Versuchs, durch welchen Overton die beiden Farbstoffe trennte. Bei Behandlung mit Chloralhydrat scheiden sie sich nämlich von einander, indem der rothe zunächst in ölartige Tropfen zusammenfliesst, um bald in Nadeln, die sich meist in rosettenförmige Gruppen anordnen, auszukrystallisiren, während sich das Chlorophyll gleichmässig in die Zellen vertheilt und bald entfärbt wird.

Während bei den Charen und Nitellen die Blattzahl der vegetativen Quirle kaum innerhalb einer Art vollständig constant bleibt, ist die Fünfzahl der Hüllblätter der Oogonien bei allen Arten gemein. Ausnahmen sind meines Wissens bis jetzt noch nicht constatirt worden und werden wohl auch nicht häufig vorkommen. Dass sie aber nicht ein Ding der Unmöglichkeit sind, zeigen zwei meiner Präparate, die

je ein Knöspchen mit aufgelöstem Hüllquirl aus sechs, bezw. sieben Hüllblättern enthalten.

Im centralen Theile dieser aufgelösten Oogonien finden wir die langauswachsende Eizelle und an ihrem Grunde die drei Wendezellen, deren Vorhandensein Braun seiner Zeit übersehen zu haben scheint. Wie bei den bereits beschriebenen, nicht vollständig ausgewachsenen Sporenknöspehen haben sich die Wendezellen noch etwas am Wachsthum betheiligt, weisen aber im übrigen die regelmässige Lage auf, ein Beweis, dass auch hier wiederum die Abnormität erst nach der Anlage sämmtlicher Zellen eines normalen Sporenknöspehens begonnen hat.

Die Eizelle selbst zeigt wirklich manchmal die von Braun erwähnte, stark verlängerte, blattähnliche Form; meistens ist sie aber nicht von derjenigen der besprochenen anormalen Knöspchen verschieden und gleicht somit auch der Eizelle der entsprechend grossen normalen Eiknospen. Stärke- oder Oeleinlagerung ist auch hier vollständig unterblieben, ebenso habe ich im Gegensatze zu Braun weder grüne, noch röthliche Farbträger wahrnehmen können. Gewöhnlich ist aber am Scheitel die Membran nach Art der Endglieder der vegetativen Blätter, freilich in viel geringerem Maasse, kappenartig verdickt.

Bei einer weiteren Gruppe von Missbildungen, die freilich weniger häufig zu treffen sind, beginnt das abnorme Verhalten bereits an der erst dreizelligen Oogoniumanlage, die also aus Scheitel-, Knoten- und Während bei normaler Ausbildung die Weiter-Stielzelle besteht. entwickelung durch Zelltheilungen in der Knoten- und Scheitelzelle verursacht wird, kann bei Verzögerung dieses Theilungsprocesses das Wachsthum der Stielzelle in erste Linie treten, so dass sie fast zur vollständigen Länge des jungen Blattstrahles heranwächst. bildung des Involucrums, von Ei- und Wendezellen ist in diesem Falle gewöhnlich eine mangelhafte; nur in wenigen Fällen habe ich auf solchen blattähnlichen Stielzellen ordentlich ausgebildete Sporenknöspchen getroffen. Die primäre Scheitelzelle wächst häufig ohne Bildung der Wendezellen zu einem kegelförmigen Gebilde heran; in der Knotenzelle können alle fünf oder doch wenigstens eine bis zwei Segmentzellen angelegt werden, die in diesem Falle (Fig. 1 u. 2 Taf. I) sich ebenfalls zu bedeutender Länge entwickeln können, wobei aber die Bildung aller Krönchenzellen oder doch wenigstens der unteren Indem in Scheitel- und Knotenzelle endlich jede Theiunterbleibt. lung unterbleibt (Fig. 4 u. 5 Taf. I), erscheint das Sporenknöspchen zu einem einfachen Blättchen rückgebildet, das zwar nicht einem gewöhnlichen Blattendgliede, sondern eher den Blättern des Hüllquirls entspricht (vgl. Fig. 5 u. 24), die ja wahrscheinlich noch eine phylogenetisch ältere Form der Blätter beibehalten haben.

Eine dritte Missbildung, die gelegentlich wohl bei allen Charen und Nitellen auftritt, bei uns aber namentlich an Chara hispida und ceratophylla schön zu beobachten ist, entsteht durch das Ausbleiben der Schalenbildung an sonst normalen Sporenknöspehen. Im Herbst 1899 hatte ich vielfach Gelegenheit, diese abnormen, kreideweissen Eiknöspehen auch an Nitella syncarpa wahrzunehmen. Braun und Migula bringen diese Erscheinung mit einem vermuthlichen Ausbleiben der Befruchtung in Beziehung; ich möchte mich in der Erklärung eher Overton anschliessen, der vermuthet, dass diese Abnormität durch das frühzeitige Absterben der Hüllblätter bedingt werde.

# II. Die pseudo-hermaphroditischen Oogonien einer weiblichen Pflanze aus der Herdern bei Altstätten.

Ende September 1899 untersuchte ich in der Herdern bei Altstätten zwei bei früheren Excursionen noch nicht durchforschte grössere Ausstichtümpel, die nur durch einen etwa 1 m breiten Damm von einander getrennt sind. Der kleinere mit etwa 80 m² Oberfläche und nicht mehr als 1-1,5 m Tiefe war ganz mit Nitella syncarpa erfüllt. Pflanzen bildeten eine dichte Decke, welche alle anderen Pflanzen, wie Chara hispida und aspera, Elodea canadensis und Potamogeton natans verband und theilweise überwucherte. Im benachbarten grösseren Tümpel fanden sich weniger und in getrennten Rasen wachsende männliche und weibliche Pflanzen, während die ganze Nitelladecke des kleineren Wasserbeckens, die mit Tausenden der rothgelben, zu Köpfehen zusammengedrängten Antheridien besetzt war, aus lauter männlichen Pflanzen zu bestehen schien. Bei genauerer Untersuchung entdeckte ich nun in kleiner Entfernung von einander und rings von reichlich fructificirenden männlichen Pflanzen umgeben, zwei vollständig grüne Büsche, die nicht nur wegen der fehlenden Antheridienköpfehen, sondern auch durch kräftigere Ausbildung der Stengel und Blätter sofort meine Aufmerksamkeit erregten. Von den weiblichen Pflanzen des benachbarten Tümpels unterschieden sie sich weniger durch Grösse und Färbung als namentlich durch den Mangel der zu dieser Jahreszeit bereits mit den reifen, schwarzen Sporen aus-Allen Blättern fehlten die sonst an sterilen gestatteten Eiknospen. Blättern immer vorhandenen 1-3 Blättehen vollständig; sie stimmten hierin mit fertilen Blättern überein; überdies trugen sie etwa in ihrer Mitte, also wohl an den zwischen den beiden Strahlen gelegenen Knoten, ein Gallertklümpchen, in welchem mit der Lupe gelbe Punkte wahrzunehmen waren. Unter dem Mikroskop offenbarten sich diese als Sporenknöspchen von geringer Grösse, aber normaler Form, von denen ein Theil vollständig mit Zellfäden erfüllt war, deren Uebereinstimmung mit den spermatogenen Fäden der Antheridien sofort auffallen musste.

Um diese überraschende Bildung genauer studiren zu können, holte ich mir von jenen beiden Büschen einen genügenden Theil, wobei ich Sorge trug, einen ansehnlichen Rest unversehrt am Orte zu belassen. Eine erneute Durchforschung des Tümpels ergab, dass wenigstens an den zugänglichen Stellen keine ähnlichen oder normalen weibliche Pflanzen mehr vorhanden waren.

Einen Theil des gesammelten Materials fixirte ich in Flemming'scher Lösung, einen anderen mit fast concentrirter Pikrinsäure. In beiden Fixirlösungen verblieben die Sprosse 12 Stunden, wurden hierauf unter vielfacher Wassererneuerung während zwei Tagen ausgewaschen und schliesslich in 30proc. Alkohol und in 10proc. Glycerin-Campher aufbewahrt. Zum Vergleich mit anderen Formen von Nitella syncarpa wurden einige Sprosse auf Papier aufgezogen, und ein Rest gedieh in zwei Glasgefässen so gut, dass nicht nur immer frisches Material zur Untersuchung vorhanden war, sondern im Laufe der nächsten Monate noch mehrmals kleinere Mengen fixirt werden konnten.

Nachdem ich am lebenden Material die Entwickelung dieser merkwürdigen Sporenknöspehen in ihren groben Zügen verfolgt hatte, schritt ich zur Herstellung von tingirten Dauerpräparaten, welche allein im Stande sind, die genaueren Verhältnisse der Kern- und Plasmastruktur erkennen zu lassen und nun zudem als Belege zu den folgenden Ausführungen dienen.

Zu einfachen Färbungen benutzte ich Hämatoxylin, Hämalaun, Boraxcarmin, und zur Herstellung von Doppelfärbungen die von Guignard 1) und Belajeff 2) verwendeten Mischungen von Methylgrün-Fuchsin, Methylgrün-Eosin. Sehr schöne Doppelfärbungen der spermatogenen Fäden erhielt ich auch durch nach einander folgende Tinction mit Hämatoxylin und Fuchsin. Da mit Chromsäuregemischen fixirtes Material die Farbstoffe nicht mehr ganz leicht aufnimmt,

<sup>1)</sup> L. Guignard, Développement et constitution des Anthérozoides. Revue générale de Botanique. 1889.

<sup>2)</sup> W. Belajeff, Ueber Bau und Entwickelung der Spermatozoiden der Pflanzen. Flora, Ergänzungsband 1894.

verblieb es gewöhnlich mehrere Stunden in ziemlich concentrirten Lösungen; bei Anwendung von Boraxcarmin sogar zwei Tage. Ich zog es vor, auf diese Weise zu überfärben und nachher beim Auswaschen durch Anwendung einiger Tropfen Salzsäure-Alkohol (1proc. concentr. HCl in 100 Theilen 80proc. Alkohol) eine leichte Rückfärbung eintreten zu lassen. Dieses Verfahren hatte zudem noch den grossen Vortheil, dass den Hüllzellen der Oogonien der Farbstoff fast vollständig entzogen wurde und so die in Frage kommenden inneren Zellen des Oogoniums um so besser sichtbar waren.

Recht schöne Präparate erhielt ich durch die bekannte, allmähliche Entwässerung mit Aethyl- und Amylalkohol, Aufhellung in Xylol und Einbettung in Canadabalsam. Da indessen bei dieser Behandlungsweise die jungen Sprosse mit ihren dichtstehenden Quirlen recht hart wurden und sich unter dem Deckglas nicht immer übersichtlich aus einander drücken liessen, suchte ich nach einem anderen Einbettungsmedium. Reines Glycerin mochte ich der raschen Entfärbung wegen nicht anwenden und griff deshalb nach dem Beispiele Belajeff's zu einer concentrirten Farblösung in Glycerin. Dr. Overton empfahl mir als Einbettungsmedium auch das früher von ihm vielfach verwendete Kaliumacetat.1) Die gefärbten Sprosse wurden einige Stunden in eine verdünnte Lösung desselben verbracht und konnten nachher ohne den geringsten Nachtheil in einen Tropfen einer 80proc. Lösung unter Deckglas gebracht werden. Nachdem nach einigen Tagen noch ein Theil des enthaltenen Wassers verdunstet war, wurde die Lösung durch einen Ring von Canadabalsam nach aussen abgeschlossen. Dieser ebenso einfachen als zweckmässigen Methode verdanke ich meine besten und übersichtlichsten Präparate.

# 1. Abnorme Entwickelung der centralen Zellen des Oogoniums.

Die Sporenknöspehen werden an den Knoten der fertilen Blätter dieses anormalen Stockes zu 3-5 angelegt. Die Fünfzahl ist hier sehr häufig, während ich bis jetzt bei normalen Pflanzen noch niemals fünf Knöspehen an demselben Knoten fand. Die Anlage des ersten Oogoniums erfolgt auch hier schon, wenn das Blatt noch zum obersten Quirl unter der Scheitelzelle des jungen Sprosses gehört. Rasch folgen der ersten Anlage zwei, drei andere nach, so dass das noch ganz kurze Blättehen an seinem Knoten vollständig mit Oogoniumanlagen umstellt erscheint. Die Untersuchung wird

<sup>1)</sup> Siehe auch Strasburger's bot. Practicum pag. 90.

dadurch einigermaassen erschwert, indem durch den leichtesten Druck des Deckglases einzelne Anlagen ganz oder theilweise unter einander zu liegen kommen und zu mancher Unsicherheit in der Auffassung Anlass geben können.

Wie die Fig. 5—8 Taf. I zeigen, erfolgt die Anlage dieser Sporenknöspehen genau in der früher beschriebenen, normalen Weise. Sind Basal-, Stiel-, Knoten- und Scheitelzelle gebildet, so beträgt ihre Gesammtlänge immer 48—52 µ und dies auch noch, wenn bereits die ersten Theilungen in der Knoten- und Scheitelzelle erfolgen. Die Breite der halbkugeligen Scheitelzelle beträgt 26 µ. Messungen der entsprechenden Anlagen an normalen Pflanzen ergeben die gleichen Zahlen.

Die nun zu schildernde Weiterentwickelung aber ist eine anormale und weist aus diesem Grunde viele individuelle Abweichungen auf, welche die Aufstellung eines allgemein giltigen Entwickelungsschema unmöglich machen. Infolge dessen stellen meine zur Veranschaulichung dienenden Zeichnungen keineswegs Stadien dar, welche von jedem einzelnen Sporenknöspchen im Laufe seiner Entwickelung durchlaufen werden, sie zeigen uns bloss einige der vorkommenden Entwickelungsstadien, die allerdings so gewählt und zusammengestellt sind, dass sie doch im Allgemeinen den gesammten Entwickelungsprocess darstellen.

Sobald in der Knotenzelle die Bildung der peripherischen Segmente beginnt, schreitet auch die halbkugelige Scheitelzelle zur ersten Theilung. An der gleichen Stelle, wo bei normalen Oogoniumanlagen die erste Wendezelle gebildet wird, erfolgt die Anlage einer Zelle, die sich von einer gewöhnlichen ersten Wendezelle durch bedeutendere Grösse auszeichnet. Bei der Entwickelung der Sporenknöspchen normaler Pflanzen ist, wie früher bemerkt wurde, der Kern der erstgebildeten Wendezelle bedeutend kleiner als derjenige des verbleibenden Restes der Scheitelzelle, den wir als secundäre Scheitelzelle bezeichnen wollen. Dass diese Grössendifferenz nach der Theilung durch Wachsthum des einen Kerns, und zwar desjenigen der sich später weitertheilenden secundären Scheitelzelle verursacht wird, bezeugt das Verhalten der Kerne bei diesen anormalen Oogoniumanlagen. Da hier die erste Wendezelle nicht in Ruhe verharrt, sondern sich noch vor der secundären Scheitelzelle theilt, wächst ihr Kern gleichzeitig und fast gleich stark wie derjenige der secundären Scheitelzelle, so dass die beiden Zellen auch in Bezug auf Kerngrösse beinahe gleichwertig sind.

Es ist ferner bereits auf Seite 6 gesagt worden, dass nicht nur nach, sondern bereits während der Bildung der Wendezellen der Rest der Scheitelzelle, die secundäre Scheitelzelle, weiterwächst und dass die Wachsthumszone nicht mehr dem ursprünglichen Scheitel entsprechen kann, sondern einer nach vorn gerichteten Partie angehört. Durch die veränderte Wachsthumsrichtung wird auch in unserem speciellen Falle die Wand zwischen den beiden Zellen aus ihrer ursprünglichen Lage am Scheitel verschoben und kommt schliesslich ungefähr parallel zur Richtung des Längenwachsthums des ganzen Oogoniums zu stehen. Fig. 9 Taf. I zeigt uns die Grössen- und Lagenverhältnisse der beiden Zellen im optischen Schnitt. In der Folge kann der Grössenunterschied zwischen der ersten Wendezelle und der secundären Scheitelzelle durch rascheres Wachsthum der ersteren noch geringer werden, so dass die beiden Zellen fast ganz gleiches Aussehen haben und nur noch durch ihre Stellung zu unterscheiden sind. (Die erste Wendezelle wird immer auf der dem Blatte zugekehrten Seite angelegt.) Während bei normaler Bildung nur die secundäre Scheitelzelle sich weitertheilt und die Wendezelle sich nur noch wenig vergrössert, kann hier in derselben bereits eine Kerntheilung erfolgt sein, bevor sich die secundäre Scheitelzelle zur Bildung der zweiten Wendezelle anschickt. In den Fig. 10 und 11 Taf. I ist die Wand zwischen secundärer Scheitelzelle und erster Wendezelle ungefähr parallel der Bildebene, so dass die Wendezelle über derselben liegt und von der secundären Scheitelzelle nur eine schmale, von der Wendezelle nicht verdeckte Randpartie zu sehen ist. Durch eine zur Wachsthumsrichtung senkrechte Wand wird die Wendezelle nach dem Auseinanderrücken der beiden Kerne in zwei Zellen getheilt (Fig. 11 Taf. I).

Hierauf findet auch in der secundären Scheitelzelle Kerntheilung statt und die auftretende Zellwand (Fig. 12 Taf. I) nimmt ursprünglich ungefähr die gleiche Richtung wie in den normalen Oogonien ein. Die beiden entstandenen Zellen können also ebenfalls als zweite Wendezelle und tertiäre Scheitelzelle aufgefasst werden. Da nun aber auch diese zweite Wendezelle weiterwächst, kann jene Wand einseitig gehoben werden, so dass sie fast senkrecht zur Wachsthumsrichtung gestellt wird. Indem die tertiäre Scheitelzelle sich nochmals theilt, wird nach unten eine Zelle gebildet, welche der Entstehungsfolge nach der dritten Wendezelle entspricht (Fig. 14 Taf. II).

Während am Scheitel der Oogoniumanlage diese veränderten Theilungen stattfinden, wachsen Hüllblätter, Stiel- und Basalzelle und

selbstverständlich auch die Blattzellen in vollständig normaler Weise heran. Die beiden noch kurzen Blattstrahlen strecken sich mächtig, ihre ursprünglich runden Kerne ziehen sich unregelmässig in die Länge, vergrössern ihr Volumen und zerfallen schliesslich durch directe Theilung (Fig. 10 Taf. I) in zwei oder mehrere Stücke, deren rasch nachfolgende Grössenzunahme und Theilungen die Zellen bald mit einer grossen Zahl der unregelmässig geformten Kerne füllen.

In ganz bedeutendem Maasse ist bis jetzt auch die Stielzelle, manchmal mit ihr sogar die Basalzelle gewachsen (Fig. 11 Taf. II); die erstere erreicht ja in allen bis jetzt besprochenen Stadien (auch noch in Fig. 14 Taf. II) fast die Grösse des ganzen, von ihr getragenen Oogoniums. Später freilich wächst sie fast gar nicht mehr in die Länge, sondern bloss noch in die Breite und erreicht schon mit 60 μ. Länge und 90 μ. Breite ihre definitive Grösse.

Die Anlage und das Auswachsen der fünf peripherischen Segmente der Knotenzelle geschieht (Fig. 9-12 Taf. I u. II) ebenfalls in vollständig normaler Weise. Indem sie die durch die Theilungsfolge bedingten kleinen Grössenunterschiede beibehalten, wölben sie sich nach aussen und wachsen gegen den Scheitelcomplex empor. In Fig. 12 sind bei mittlerer Einstellung zwei derselben nebst der Knotencentralzelle gezeichnet. Protoplasma ist vacuolig; der mittelständige, nur ein deutliches Kernkörperchen aufweisende Kern steht durch zahlreiche Protoplasmastränge mit dem Wandbeleg in Verbindung. Die Bildung der ersten Krönchenzellen findet wie gewöhnlich statt, wenn die Hüllzellen die Höhe der Eizelle erreicht haben (Fig. 13 Taf. II). Da sie in regelmässiger Vertheilung um die aus der Scheitelzelle entstandenen Zellen angeordnet sind und so also in dieser Höhe eine Menge von Kernen und Zellwänden in allen Richtungen über- und neben einander liegen, ist das Studium gerade dieser Stadien bedeutend erschwert, um so mehr noch als die plasmareichen Hüllzellen sich ebenfalls stark färben, so dass die in Frage kommenden inneren Zellen nur an ausnehmend durchsichtigen Präparaten vollkommen wahrzunehmen und genau zu zeichnen sind.

Nachdem die Hüllblätter den centralen Zellenkomplex vollständig umschlossen haben, theilen sich die unteren Zellen nochmals durch eine horizontale Wand in die eigentlichen Hüllzellen und die niedrigen, unteren Krönchenzellen. Diese schliessen über dem Scheitel vollständig zusammen und bilden mit den oberen Zellen das zehnzellige Krönchen. Indem die Hüllzellen nun weiter rasch in die Länge wachsen, entsteht ein Sporenknöspehen, das sich äusserlich gar nicht Flora 1901.

von den gleich grossen Gebilden normaler weiblicher Pflanzen unterscheiden lässt. Die Chromatophoren der Hüllzellen (die Krönchenzellen bleiben auch hier farblos) erscheinen zuerst durch Ueberwiegen des Chlorophylls grün und nehmen erst nach vollendetem Wachsthum eine gelbliche Färbung an, bis sie schliesslich die orangerothe Farbe der gewöhnlichen Sporenknöspchen aufweisen.

Diese anormalen Sporenknöspehen erreichen eine Länge von 230—290 μ und eine Breite von 170—230 μ. Sie stimmen also in der Grösse vollständig mit demjenigen normalen Entwickelungsstadium überein, auf welchem die Einlagerung der Stärke und damit die Ausweitung der Eizelle beginnt und sind deshalb identisch mit den zahlreichen auf dieser Stufe verbleibenden Oogonien der normalen Pflanzen. Wie bei diesen bildet die Länge der oben zum Krönchen sich zusammenneigenden Zellen ½5—½ der gesammten Länge. Da die durch die Stärkeaufnahme seitens der Eizelle bedingte Spannung der Hüllzellen nicht eintritt, wird das Krönchen selbstverständlich nicht abgeworfen. In den älteren Quirlen habe ich bis jetzt nur ein einziges Sporenknöspehen getroffen, von welchem das Krönchen vielleicht abgefallen und nicht nur durch die beginnende Zersetzung verloren ge-

gangen ist.

Die bereits früher betonte grosse Anomalie in der Entwickelung dieser anormalen Sporenknöspehen gilt in ganz besonderem Maasse für die ersten der nun noch zu beschreibenden Zelltheilungen und Wachsthumsprocesse der centralen Zellengruppe. Während aus der ersten Wendezelle unter Umständen ein grösserer Zellkörper seinen Ursprung nehmen kann, unterbleibt eine weitere Ausbildung der zweiten und dritten Wendezelle sowie der quaternären Scheitelzelle In einer grossen Anzahl von Fällen (Fig. 15, 16, 18, 27 und 33) wachsen sie zusammen zu einer ähnlichen Form heran, wie sie die langgestreckte Eizelle der nicht vollständig entwickelten Sporenknöspehen normaler Pflanzen zeigt. Freilich sind dabei die beiden Wendezellen und die Eizelle nicht in allen Fällen in einem bestimmten Verhältniss am Wachsthum betheiligt. Fig. 27 zeigt namentlich eine Streckung der quaternären Scheitelzelle (Eizelle), während in den Fig. 15, 16 und 18 alle drei Zellen annähernd gleiche Entwickelung In dem in Fig. 17 dargestellten Stadium ist sogar eine Theilung unterblieben und die Endzelle (tertiäre Scheitelzelle) zeigt am Scheitel eine auffällig stark verdickte Membran, also eine Analogiebildung zu den von Braun beschriebenen Membranverdickungen der Eizellen, der von ihm erwähnten Missbildungen. Nicht selten finden aber entweder an der Eizelle allein oder sogar auch an den beiden Wendezellen noch nachträgliche Theilungen durch annähernd horizontale Wände statt, so dass sich, wie in der Fig. 23 z. B. fünf Zellen am Aufbau dieses Gebildes betheiligen. Die Kerne dieser Zellen sind meistens wandständig, das Protoplasma auf einen Wandbeleg nebst wenigen Fäden reducirt, welche zwischen den grossen mit Zellsaft erfüllten Vacuolen ein schwaches Netzwerk bilden.

Aeusserst ungleichmässig ist auch die Entwickelung der aus der ersten Wendezelle entstehenden Zellen, so dass ich auch hier wieder darauf angewiesen bin, an Stelle einer allgemein giltigen Entwickelungsfolge einige besonders charakteristische Formen zu beschreiben. Wie wir früher sahen, theilte sich die erste Wendezelle bereits, bevor die secundäre Scheitelzelle zur Theilung schritt, und in Fig. 13 sehen wir einen Fall dargestellt, wo von der unteren der aus der ersten Wendezelle entstandenen Zellen durch eine uhrglasförmige Wand, welche an der horizontalen Wand ansetzt, eine seitliche Zelle abgetrennt wird. Eine Differenzirung der tertiären Scheitelzelle in Eizelle und dritte Wendezelle folgt diesem Theilungsschritte erst später (Fig. 14 Taf. II).

In dem in Fig. 15 Taf. II dargestellten Oogonium sind aus der ersten Wendezelle sogar nur zwei Zellen entstanden, von denen die eine, von halbkugeliger Gestalt, der unteren seitlich aufsitzt. Jener gleichwerthig trägt die unterste Zelle in Fig. 16 drei oder vier kugelige Zellen, die wir, wie die spätere Entwickelung zeigt, den secuntären Köpfchenzellen in den Antheridien homolog setzen können. Da die Hüllblätter dieses Sporenknöspchens nicht vollständig zusammenschliessen, sind diese Köpfchenzellen theilweise aus dem Sporenknöspchen herausgewachsen.

Sowohl in Fig. 17 als 18 zeigt die unterste Zelle eine ganz beleutende Grösse; in der weiteren Ausbildung dagegen ist in diesen beiden Fällen wieder eine grosse Verschiedenheit eingetreten. Im inen Fall (Fig. 17) trägt die grosse unterste Zelle noch eine ebenso breite, aber weniger hohe Zelle, die wie die untere und die beiden Zellen der übrigen reducirten Eianlage wandständigen Kern und vauoliges Protoplasma zeigt. Ihr selber sitzen theils direct, theils indirect ine grössere Zahl von köpfchenförmigen Zellen auf, die sich durch hr stark gefärbtes Plasma und die grossen Kerne als theilungsfähige Zellen charakterisiren. In Fig. 18 dagegen trägt die bereits erwähnte tark entwickelte Zelle drei Gruppen von je drei Zellen, von denen inige ebenfalls im Begriffe waren, sich nach aussen kugelig vorzuwölben.

Es würde zu keinem Ziele führen, alle die mannigfaltigen Formen darzustellen oder zu beschreiben, welche diese Entwickelungsstadien in meinen Präparaten bieten. Eine grössere Gruppe derselben möchte ich indessen doch noch anführen, die, obwohl unter einander wieder äusserst verschieden, doch wohl auf eine gemeinsame Art und Weise entstanden sind.

In vielen Fällen tritt nämlich schon nach der ersten Theilung der primären Scheitelzelle eine Abweichung von der geschilderten Entwickelung ein. In einigen Präparaten finde ich am Scheitel der Oogoniumanlage drei Zellen neben einander, die wie in Fig. 19 Taf. II allerdings von verschiedener Grösse sind. Diese drei Zellen können nun auf zwei Arten entstanden sein. Die primäre Scheitelzelle kann nach der vorausgegangenen Kerntheilung in die gleich grossen secundäre Scheitelzelle und erste Wendezelle zerfallen sein, von denen die letztere dann durch eine ebenfalls der Wachsthumsrichtung parallele Wand die kleinste, rechts gelegene Zelle abschnitt. Die erstgebildete Wendezelle kann aber auch im Wachsthum zuerst zurückgeblieben sein, während die secundäre Scheitelzelle sich mächtig entwickelte und hierauf in normaler Weise die zweite Wendezelle bildete, die nun allerdings eine veränderte Stellung erhielt und grösser als die erste ausfiel. Ich bin geneigt, diesen letzteren Entwickelungsgang als den wahrscheinlicheren zu betrachten, indem ich trotz der geringen Grösse der rechtsliegenden Zelle sie als erste und die mittlere als zweite Wendezelle auffasse. Dass bei solchen anormalen Bildungen sich das abweichende Verhalten selbst in den kleinsten Details äussern kann, ist ja zur Genüge bekannt, und so sehen wir gerade auch in der folgenden Fig. 20 das Grössenverhältniss beiden Zellen umgekehrt. In dieser Figur haben sich die tertiäre Scheitelzelle sowie die angrenzende zweite Wendezelle schon getheilt; ich bin nicht ganz sicher, ob auch in der ersten Wendezelle bereits die Kerntheilung erfolgt ist, indem in dem betreffenden Präparate bei etwas tieferer Einstellung gegen die Knotencentralzelle hin noch ein Kern sichtbar wird, der aber vielleicht der darunter gelegenen Hüllzelle angehört und deshalb nicht eingezeichnet worden ist.

Von den in den Fig. 21—24 dargestellten Fällen ist die Entwickelung aus drei so neben einander liegenden Anlagen am besten in Fig. 23 zu erkennen. Jene haben sich ungleich entwickelt und einander auch theilweise aus der ursprünglichen Stellung verdrängt. Die tertiäre Scheitelzelle hat sich nicht nur in die dritte Wendezelle und die Eizelle getheilt, sondern ist durch weitere Theilungen zu

einem fünfzelligen Gebilde geworden, während die erste und zweite Wendezelle drei Mal, beziehungsweise bloss zwei Mal zur Theilung geschritten sind.

In den Fig. 21 und 22 erkennen wir leicht je die drei grösseren Zellen als Derivate der tertiären Scheitelzelle; die beiden anderen Anlagen dagegen haben eine ausserordentliche Anzahl von Theilungen erfahren, so dass in den beiden Figuren nur die im optischen Schnitt gelegenen Zellen gezeichnet werden konnten; sie werden aber genügen, um die völlige Gesetzlosigkeit der Bildung des entstandenen Zellkörpers zu demonstriren.

Aus den gegebenen Beispielen geht nun jedenfalls hervor, dass aus der primären Scheitelzelle sich zwei oder drei getrennte Zellgruppen entwickeln, von welchen eine der Eizelle mit einer oder zwei Wendezellen entspricht, die zweite und eine eventuelle dritte dagegen durch eine ungewöhnliche Entwickelung aus der ersten, beziehungsweise auch aus der zweiten Wendezelle hervorgegangen sind. Während in den der Eizelle und den eigentlichen Wendezellen entsprechenden Zellen das Plasma frühzeitig einen Wandbeleg bildet ind die Kerne ebenfalls wandständig werden, tragen die adventiventstandenen Anlagen eine verschiedene Zahl von kugeligen, oder loch an der freien Oberfläche stark gewölbten Zellen mit stärker ingirbarem Plasma und grossen Kernen, die unmittelbar unter den ich nach auswärts wölbenden Flächen liegen.

### 2. Die Bildung der spermatogenen Fäden.

Nachdem die Sporenknöspehen ihre definitive Grösse erreicht aben, beginnt an den kugeligen Zellen die Bildung spermatogener äden. Um die Gleichwerthigkeit derselben nach Form und Enttehung mit den wirklichen spermatogenen Fäden der Antheridien zu eigen, scheint es mir angebracht, zuerst mit einigen Worten an die Intwickelung der Antheridien und der in ihnen gebildeten spermatogenen Fäden zu erinnern.

Die Entwickelungsgeschichte der Antheridien ist zum ersten Male urch Braun erforscht und in seiner Arbeit "Ueber die Richtungserhältnisse der Saftströme in den Zellen der Characeen" ) beschrieben. einen hauptsächlich an Nitella syncarpa und Chara scoparia gemachten intersuchungen gingen gleichzeitig und unabhängig geführte durch ägeli an Nitella syncarpa parallel, und ebenfalls zu den gleichen

<sup>1)</sup> Sitzungsberichte der Akademie der Wissenschaften zu Berlin, 1853, pag. 56.

Resultaten gelangte später noch Sachs mit Nitella flexilis und Chara fragilis. Unter diesen Umständen konnten meine eigenen Untersuchungen nur zur Orientirung dienen und ich begnüge mich deshalb auch, aus der Entwickelungsgeschichte der Antheridien nur das nochmals kurz darzustellen, was ich für die vorliegende Arbeit als nothwendig erachte.

Die Antheridien der Nitellen haben den morphologischen Werth einer Blattendzelle und stehen deshalb bei Nitella syncarpa zwischen den Seitenblättchen, welche aus dem Knoten des Blattstrahles erster Ordnung ihren Ursprung nehmen. Zufolge ihrer ausserordentlichen Fruchtbarkeit eignet sich Nitella syncarpa besonders gut zu dieser entwickelungsgeschichtlichen Studie. An einem einzigen jungen Sprosse kann man gewöhnlich fast alle ersten Theilungsstadien vorhanden finden, da unter den nach einander angelegten Blättchen eines Quirls jedes dem nächstjüngeren etwa um eine Zelltheilung vorausgeht.

Die jüngsten Blätter des ersten Blattquirles unter der Scheitelzelle des Sprosses bestehen aus zwei Zellen; aus der unteren derselben entsteht die Internodialzelle und die obere Knotenzelle. Die obere, kugelige Zelle dagegen wird zum Antheridium. Die zunächst erfolgenden Theilungen bewirken die Differenzirung köpfchenförmigen Endzelle und einer Stielzelle, welche in einem späteren Stadium selber wieder in eine untere Scheibenzelle und eine Die zum eigentlichen obere, später flaschenförmige Zelle zerfällt. Antheridium werdende, halbkugelige Endzelle schwillt nun zu einer unten abgestumpften Kugel an und theilt sich während dieser Gestaltsveränderung durch zwei rechtwinklig auf einander stehende Längswände und eine Querwand in acht Octanten. Diese theilen sich parallel der Kugeloberfläche in acht äussere und acht innere Zellen. Nachdem diese letzteren sich auf die nämliche Art und Weise nochmals getheilt haben, besteht das junge Antheridium aus 24 Zellen, die nach acht Radien geordnet sind und drei in einander steckenden Kugeln angehören.

Während der weiteren Entwickelung zeigen die drei Zellschichten, deren Zellen bis anhin eng an einander schlossen, verschiedene Wachsthumsrichtung, wodurch im Innern der Kugel die Bildung von Hohlräumen bedingt wird. Die acht Zellen der äusseren Schicht vergrössern sich hauptsächlich in tangentialer Richtung und werden zu den plattenförmigen Schildzellen, die mit gewellten Rändern in einander greifen; die mittleren Zellen dagegen nehmen in radialer Richtung an Grösse zu, werden infolge des tangentialen Wachsthums

der äusseren Zellen von einander getrennt und sitzen jenen in ihrer Mitte in säulenförmiger Gestalt auf. Sie wurden deshalb von Braun als Griffzellen (manubria) bezeichnet. Die inneren acht Zellen endlich zeigen weder bedeutende Volumen- noch Gestaltsveränderung; als fast kugelige Köpfchen stossen sie im Centrum des Antheridiums fest zusammen. Von ihnen aus geht dann die Bildung der das männliche Organ bestimmenden Theile. Aus jedem Köpfchen entstehen in dem gegen die Peripherie hin sich erweiternden Hohlraume 3—6 kugelige oder unregelmässig gestreckte Zellen, die secundären Köpfchen, von denen wieder jedes durch Sprossung 3—5 Fäden spermatogener Zellen den Ursprung gibt.

Diesen secundären Köpfehen der Antheridien sind nun die in verschiedener Zahl gebildeten kugeligen Zellen der hermaphroditischen Sporenknöspehen homolog. Sowohl an den einen als an den anderen dieser Zellen entstehen nämlich durch einen sprossungsähnlichen Vorgang kegelförmige Hervorragungen, die nach erfolgter Kerntheilung der Mutterzelle als selbständige Zellen abgeschieden werden. Bildung ist an einigen der bereits besprochenen Figuren (Fig. 17, 22 und 24) schon eingetreten. Fig. 25 Taf. III zeigt uns eine solche Köpfchenzelle aus einem anormalen Sporenknöspchen bei stärkerer Vergrösserung. Die eine der beiden kegelförmigen Hervorwölbungen ist bereits zweizellig; die jungen Zellen enthalten einen grossen Kern sowie reichliches Protoplasma. Von genaueren bildlichen Darstellungen aus der Entwickelungsgeschichte des Antheridiums sind mir nur die Figuren von Sachs in seinem "Lehrbuch der Botanik, IV. Auflage" bekannt.1). In seiner Fig. 210 pag. 302, die einen Schnitt durch ein junges Antheridium von Nitella flexilis darstellt, tragen die primären Köpfchen die gleichen Stadien der secundären Köpfchen mit beginnender Fadenbildung, wie sie in meiner Fig. 25 Taf. III zu ersehen sind.

Wie in den normalen Antheridien erfolgt nun die Bildung der langen, vielzelligen spermatogenen Fäden nicht nur durch Theilungen der Scheitelzelle, sondern durch intercalares Wachsthum, d. h. auch die übrigen Zellen des Fadens haben ein ebenso bedeutendes Wachsthum und sind in ebenso rascher Theilung begriffen, wie die Scheitelzelle, so dass der Faden schon nach kurzer Zeit aus einer grossen Zahl gleichartiger, scheibenförmiger Zellen besteht, deren Höhe nur

<sup>1)</sup> Sie finden sich auch reproducirt in: Grundzüge der Systematik und speziellen Pflanzenmorphologie von Goebel, sowie in der Bearbeitung der Charazeen in Engler u. Prantl's "Natürlichen Pflanzenfamilien".

einen Bruchtheil ihrer Breite beträgt. Die Belege hiefür sind die folgenden Figuren. In Fig. 26 Taf. III gehen von einer Köpfchenzelle aus die Anlagen zu fünf Fäden. Vier derselben sind zweizellig und der Vergleich mit der vorigen Figur zeigt, dass die an die Köpfchenzelle stossenden Zellen durch intercalares Wachsthum fast Sie haben nun die auch in Andie doppelte Länge erreicht haben. theridien zu findende Maximalgrösse von Spermatozoidurmutterzellen von 21 µ Höhe und 13 µ Breite. Die letztere Dimension bleibt während des ganzen Wachsthums sowohl an den spermatogenen Fäden der Antheridien als auch der anormalen Eiknospen unverändert. Infolge der vielen und rasch auf einander folgenden Theilungen der einzelnen Zellen wird die Höhe der Tochterzellen jeweilen nur noch etwas grösser als die Hälfte ihrer Mutterzelle. Fig. 27 Taf. III zeigt uns ein vollständiges Sporenknöspchen, in welchem auf zwei Köpfchen sechs zum Theil bereits etwas weiter entwickelte Fäden sind. Höhe der einzelnen Zelle beträgt bei den offenbar jüngeren Zellen links 15 \mu, die Breite wie gewöhnlich 13 \mu. In den vier Fäden der Fig. 28 dagegen ist die Zellenhöhe noch geringer geworden; am längsten zehnzelligen Faden ist sie bereits kleiner als der Diameter des Fadens. Die Kerne sind in diesem Stadium kugelig, sie haben keinen deutlichen Nucleolus, dagegen wohl einige grössere Chromatinkörner; auch das die Zellen erfüllende Protoplasma enthält einzelne Körnchen einer stärker färbbaren Substanz. Die rasch an Länge zunehmenden Fäden werden durch die geringe Grösse des Innenraums des Sporenknöspehens zu den gleichen mannigfaltigen Windungen gezwungen, wie in dem Hohlraum der Antheridien. Sie umgeben dabei die central gelegene, verkümmerte Eizelle so vollständig, dass diese gar nicht mehr wahrgenommen werden kann (Fig. 28 Taf. III) und das Sporenknöspehen bei nur oberflächlicher Betrachtung für ein vollständig normales, mit stärkehaltiger, den ganzen Innenraum erfüllenden Eizelle angesehen werden könnte.

Zur weiteren Untersuchung der Entwickelungsstadien dieser Fäden gelingt es jeweilen leicht, durch schwachen Druck einzelne derselben zwischen den Hüllblättern heraus zu drücken. In mehreren Fällen war es sogar möglich, den ganzen centralen Theil dieser Sporenknöspehen isolirt zu erhalten. Indem ich zuerst die Stielzelle entfernte und dann durch anhaltenden leichten Druck die Hüllblätter von ihrer Knotencentralzelle löste, trat der centrale Theil mit der Eiund den Wendezellen voran heraus, während die Fäden, ihre ursprüngliche gegenseitige Lagerung verändernd, erst allmählich folgten.

Fig. 33 Taf. III ist die genaue Darstellung eines dieser Präparate. Ueber der Knotencentralzelle sind zwei stark ausgewachsene Wendezellen und die reducirte Eizelle wahrzunehmen. Die aus der ersten Wendezelle hervorgegangenen Zellen können hier, wenigstens der Function nach, mit Zellen der Antheridien verglichen werden. Die unterste derselben entspricht ungefähr dem Manubrium, die beiden folgenden zwei primären Köpfchen, von denen das eine zwei, das andere ein secundäres Köpfchen trägt. An diesen sind drei, vier, bezw. fünf Fäden spermatogener Zellen entstanden.

Wenn, wie in Fig. 16 Taf. II dargestellt ist, die Hüllzellen nicht vollständig zusammenschliessen, so erfüllt nur ein Theil der spermatogenen Fäden den Hohlraum des Knöspchens, während die anderen sich durch die Lücke hinausdrängen und scheinbar ohne Nachtheil unverändert ihr Wachsthum fortsetzen. Die Zahl der in diesem Falle sich bildenden Fäden scheint sogar noch eine grössere zu sein, und ich bin im Besitze von Präparaten mit Sporenknöspchen, an denen mehr als 20 Fäden durch eine Lücke der Oogoniumwand hinausgewachsen sind. Ebenso gut kann ihre Bildung und Entwickelung stattfinden, wenn die Hüllblätter (Fig. 24 Taf. III) vollständig frei von einander wachsen. Diese letzteren Stadien erleichtern natürlich das Studium dieser Bildungen sehr, es sind z. B. die Fig. 26 und 28 nach einer solchen Oogoniumanlage mit geöffnetem Hüllquirl gezeichnet worden.

Die fast vollständig ausgebildeten Fäden unterscheiden sich von denjenigen der Antheridien einzig in ihrer Gesammtlänge und der davon bedingten Zellenzahl. In den ausgewachsenen Fäden der Antheridien von Nitella syncarpa ist die Zellenzahl eine sehr schwankende. Ich habe Fäden von 120—200 Zellen gefunden; Braun gibt für diese Art als Maximum sogar 225 an, während er z. B. bei Chara fragilis im Durchschnitt nur 80 Zellen fand. In diesen Sporenknöspchen dagegen zählen die Fäden gewöhnlich nur 60—80 Zellen. Diese kleinere Anzahl der spermatogenen Zellen dürfte aber gegenüber der Thatsache, dass sie in ihren Dimensionen während ihrer ganzen Entwickelung genau mit den normalen der Antheridien übereinstimmen, ion geringer Bedeutung sein.

Die Spermatozoidurmutterzellen (Fig. 30 und 31) zeigen wie in den Antheridien auf 13 \mu Breite noch 8 \mu Höhe in der Längsrichtung les Fadens. Ihre Kerne sind zuerst noch rundlich (Fig. 29) und das Protoplasma bildet einen Wandbeleg, von dem aus zahlreiche Fäden in dem central gelegenen Kerne ansetzen. Wie die Fig. 30 und 31

zeigen, kann aber schon in diesen Zellen eine leichte Streckung des Kerns in der Richtung der nunmehrigen grössten Ausdehnung der Zelle erfolgen. Indem diese Zellen sich nochmals theilen, entstehen die scheibenförmigen Spermatozoidmutterzellen, deren Höhe noch etwas mehr als  $4\mu$ , also den dritten Theil des Grundflächendurchmessers, beträgt (Fig. 34 Taf. III).

Die Spermatozoidmutterzellen finden sich in Sporenknöspehen des dritten und vierten Blattquirls unterhalb des Sprossscheitels. Ob in diesen vollständig normal aussehenden Spermatozoidmutterzellen die Bildung der Spermatozoiden erfolgt, vermag ich bis jetzt noch nicht bestimmt zu entscheiden. Die Entwickelungsstadien der Spermatozoiden der Antheridien sind mir sowohl aus den Arbeiten von Guignard und Belajeff als auch aus zahlreichen eigenen Präparaten der Antheridien von Nitella syncarpa bekannt. Der Vergleich der beiderlei Präparate zeigt mir nun, dass einmal die aus dem Sporenknöspehen herausgewachsenen Fäden nach der Bildung der Spermatozoidmutterzellen langsam zu Grunde gehen und ihre Kerne verschwinden. Nach einigen anderen Präparaten scheint dagegen in den geschützten Fäden des Knöspcheninnern (Fig. 34) die Ausbildung von Spermatozoiden begonnen zu haben. Stadien mit deutlicher Differenzirung des Spermatozoidkörpers und der Cilien besitze ich aber noch nicht. An den unteren Quirlen der Pflanze sind die Sporenknöspehen noch vorhanden; in ihrem Innern sind noch die Eizelle mit den unteren Wendezellen sowie 2-3 der von der ersten Wendezelle gebildeten Zellen sichtbar. Secundäre Köpfchen mit spermatogenen Fäden dagegen finden sich nicht mehr. Der Umstand, dass diese Sporenknöspchen im Uebrigen noch ganz gut erhalten sind, lässt den Schluss nicht unberechtigt erscheinen, dass die spermatogenen Fäden nicht durch Verwesung zu Grunde gegangen sind, sondern in ihnen die Bildung von Spermatozoiden erfolgt ist. Da diesen anormalen Sporenknöspchen eine Gallerthülle, wenigstens im erwachsenen Zustande fehlt, hätte dem Austritt der Spermatozoiden zwischen den Hüllschläuchen hindurch kein Hinderniss entgegen gestanden.

An männlichen Pflanzen, die ebenfalls am 20. September 1899 (für Nitella syncarpa zu einer sehr vorgerückten Jahreszeit) fixirt worden waren, fanden sich die Spermatozoidmutterzellen ebenfalls in den Geschlechtsorganen des dritten und vierten Quirls unterhalb des Sprossscheitels. In den unteren Quirlen dagegen waren verhältnissmässig nur wenige Antheridien mit mehr oder weniger ausgebildeten Spermatozoiden. In vielen Antheridien schienen die Spermatozoid.

mutterzellen sich in einem Ruhezustand zu befinden, in anderen dagegen waren sie, nach dem Aussehen ihrer Kerne zu schliessen, in deutlich sichtbarem Zerfall begriffen.

Sowohl in den zwitterigen Sporenknöspchen als in den normalen Antheridien kann also die Ausbildung der Spermatozoiden durch die ungünstigen Witterungsverhältnisse der vorgerückten Jahreszeit beeinträchtigt worden sein. Aus diesem Grunde möchte ich abwarten, ob vielleicht dieses Jahr, sei es an meinen Culturexemplaren, sei es an dem am natürlichen Standorte verbliebenen Stocke, meine Untersuchungen noch zu einem günstigeren Endresultate kommen werden:

Mitte Juli dieses Jahres (1900) konnte ich zum ersten Mal wieder an den bis dahin des hohen Wasserstandes wegen unzugänglichen Standort dieser anormalen Nitella gelangen. Leider musste ich die Entdeckung machen, dass die Elodea canadensis sich auf Kosten der anderen Pflanzen stark vermehrt und gerade auch die mir wichtige Stelle vollständig überdeckt hatte, so dass die Nitella syncarpa nicht mehr zu finden war.

Meine beiden Culturen dagegen überwinterten vortrefflich. Anlage von zahlreichen hermaphroditischen Sporenknöspehen erfolgte noch bis in den Januar hinein. ¡Nach der Winterruhe begann im Frühjahr die Weiterentwickelung mit der Bildung mehrerer steriler Blattquirle. Seit Juni entstehen nun wieder fertile Quirle mit 3-5 Oogonien an jedem Blättchen. Die einzelnen Sporenknöspchen stimmen in ihrer Grösse vollständig mit den letztjährigen überein, aber die Bildung von spermatogenen Fäden findet nur noch in einer kleineren Zahl derselben statt. Viele enthalten ausser der Eizelle ınd zwei grossen Wendezellen noch 2-3 andere Zellen, welche an Stelle der ersten Wendezelle entstanden sind; nicht selten sind aber ille ungewöhnlichen Theilungen unterblieben, so dass diese Sporenenöspehen vollständig mit den auf Seite 9 beschriebenen der nornalen weiblichen Pflanzen übereinstimmen. Meine Hoffnung, die Ausbildung der Spermatozoiden noch vollständig verfolgen zu können, nat sich aber nicht erfüllt.

## III. Versuch einer Erklärung und Deutung.

Auch im Falle, dass die anormale Entwickelung der Oogonien lieser Nitella syncarpa nicht zur vollständigen Ausbildung von Spermatozoiden führen würde, haben wir es hier mit einer sehr merkwürdigen und meines Wissens wenigstens für die niederen Kryptogamen vereinzelt stehenden Erscheinung zu thun. Da diese interessante Pflanze in einem Tümpel mit sonst ausschliesslich normalen männlichen Pflanzen gefunden wurde, ist die Vermuthung gerechtfertigt, dass sie aus einer männlichen Pflanze entstanden sein könnte. Wäre dies wirklich der Fall, so würden wohl überall da, wo die beschriebene anormale Entwickelung in ihrem Verlaufe gestört wurde oder nicht erfolgte, etwa wieder männliche Charaktere auftreten. Man dürfte in diesem Falle z. B. etwa endständige Oogonien, Oogonien und Seitenblättchen in demselben Quirl, Entwickelungsstadien von Antheridien zu finden hoffen. Da aber die geringsten Andeutungen solcher Uebergänge absolut fehlen und, wie im zweiten Theile dieser Arbeit mehrfach hervorgehoben worden ist, diese pseudohermaphroditischen Geschlechtsorgane in vielen Beziehungen mit den unvollständig ausgebildeten Sporenknöspchen normaler weiblicher Pflanzen übereinstimmen, so nehme ich an, dass uns hier eine abnorm entwickelte weibliche Pflanze vorliegt. Die gleiche Entwickelungsstörung, welche an allen weiblichen Pflanzen eine grössere Anzahl von Oogonien in ihrer vollständigen Ausbildung hemmt, muss in dieser Pflanze in noch bedeutend höherem Grade eingetreten sein, da von den Tausenden von Oogonien sich kein einziges normal entwickelte.

Ob die beiden etwa 1 m aus einanderstehenden Büsche aus verschiedenen Sporen entstanden sind oder zusammen nur eine einzige Pflanze bildeten, ist schwierig zu entscheiden. Im letzteren Falle hätten wir es mit einem Stocke von ungewöhnlich starker vegetativer Entfaltung zu thun (vgl. pag. 2); die erstere Annahme dagegen würde den Schluss nahe legen, dass eine Entwickelung, die hier an zwei selbständigen Pflanzen in gleichem Sinne erfolgt ist, auch noch an anderen Orten auftreten kann und dann wohl von biologischer Bedeutung sein muss. In jedem Falle aber kann diese teratologische Erscheinung, wenn sie überhaupt als solche aufzufassen ist, nicht bloss durch besondere Lebensbedingungen der Pflanzen an diesem speciellen Standorte verursacht worden sein, denn die Produktion von neuen Sporenknöspchen mit spermatogenen Fäden erfolgte noch in gleichem Maasse an dem Theil der Pflanze, welcher aus dem stagnirenden Tümpelwasser in das filtrirte Seewasser der zürcherischen Wasserleitung verpflanzt worden war.

Aehnliche Fälle der Vermischung der männlichen und weiblicher Geschlechtscharaktere scheinen bei den höheren Thallophyten und der

Archegoniaten noch nicht beschrieben worden zu sein 1); dagegen kommen entsprechende Missbildungen, wie Umwandlung von Staubblättern in Ovula, Fruchtblättern zu Staubblättern, Pollenbildung in den Carpellen oder sogar im Innern des Ovulums bei Phanerogamen nicht sehr selten vor. So beschreibt 2) z. B. Mohl den Fall, dass in der Wand sonst normaler Carpelle von Chamaerops humilis Pollenbildung stattfand, Masters einen Fruchtknoten von Baeckea diosmaefolia, in welchem anstatt der Ovula vollständig entwickelte Staubgefässe standen. Sachs erklärt diese und andere Monstrositäten durch die Annahme, "dass bei gewissen Störungen der Ernährung und Saftbewegung die Bildungssubstanz männlicher Organe in die bereits angelegten weiblichen und umgekehrt diejenige weiblicher in männliche Organe eindringen kann und dass die dadurch erzeugten Missbildungen um so weiter fortschreiten, je mehr die eine organbildende Substanz durch die andere verdrängt wird". Auch in diesem neuen Beispiele ist ohne Zweifel eine Störung in der Ernährung und Saftbewegung in den Geschlechtsorganen eingetreten; ein deutlicher Beweis hiefür ist ja schon das Fehlen der Stärke in den Eizellen sowohl der unentwickelt gebliebenen Sporenknöspchen der normalen als auch der zwitterigen ler anormalen Pflanze. Da aber hier die Bildung der neuen Geschlechtszellen von Zellen ausgeht, die im normalen Verlaufe der Entwickelung bedeutungslos geworden sind und die männlichen Zellen ben auf einem weiblichen Stocke einer diöcischen Pflanze erzeugt werden, so ist die Sachs'sche Erklärung für diesen Fall offenbar nicht ausreichend.

Die Organismen haben bekanntlich die Fähigkeit, in ihrem Idioblasma latente Anlagen von Charakteren mitzuführen, welche an ihren
Vorfahren einst vorhanden waren, an ihnen selbst aber nicht mehr
beder doch nur rudimentär vorkommen. Kommen solche Anlagen
unter günstigen Umständen zur Ausbildung, so findet also ein Rückchlag auf früher vorhanden gewesene Verhältnisse statt. Die Wendezellen der Characeen sind nun ohne Zweifel nutzlos und rudimentär

<sup>1)</sup> Herr Prof. Dr. Goebel macht mich auf pag. 243 seiner "Organographie er Pflanzen" II. Theil Heft 1 aufmerksam, wo er erwähnt, dass in einem Falle ei einem Moose Gebilde, halb Antheridien, halb Archegonien, beobachtet worden aren. Aehnliche Fälle sind besprochen in K. Goebel, Vergleichende Entwickeungsgeschichte der Pflanzenorgane. (Schenk's Handbuch der Botanik, III ag. 122 u. w.)

<sup>2)</sup> Citirt nach Sachs, Stoff und Form der Pflanzenorgane. Gesammelte bhandlungen über Pflanzenphysiologie, II, pag. 1178.

gewordene Organanlagen, welche in der gewöhnlichen ontogenetischen Entwickelung bei Chara in der Ein-, bei Nitella in der Dreizahl noch angelegt werden, aber im Verlaufe der weiteren Entwickelung zu Grunde gehen. Wenn nun bei der beschriebenen anormalen Weiterentwickelung die Kerne von einer oder von zweien dieser Zellen ebenso rasch sich bilden und ebenso rasch wachsen, wie diejenigen der gleichzeitig entstehenden Restzellen, die Zellen selber grösser angelegt werden, ihre Wandrichtungen im Allgemeinen aber dieselben bleiben, so ist dies als Beginn eines Rückschlages aufzufassen. Da nun aber noch ein weiteres Moment in die eingeleitete Weiterentwickelung eingreift, führt dieselbe nicht mehr zur Bildung der ursprünglichen phylogenetischen Verhältnisse.

Nachdem die primäre Scheitelzelle sich durch eine fast aequale Theilung in die erste Wendezelle und die secundäre Scheitelzelle getheilt hat, findet gleichzeitig (in vielen Fällen schon vorher) mit der Weiterentwickelung der letzteren auch eine solche der Wendezelle statt, welche zur Bildung von Zellen führt, die mit den Manubrien, primären und secundären Köpfchen der Antheridien verglichen werden können. Die den secundären Köpfchen der Antheridien entsprechenden Zellen tragen wie diese 2—4 Fäden spermatogener Zellen. Wie wir früher gesehen haben, kann auch die zweite Wendezelle sich ähnlich der ersten entwickeln und einen Zellcomplex erzeugen, der einem Achtel eines Antheridiums entspricht.

Ohne diese Complication würden die drei Theilungen der primären Scheitelzelle zur Entstehung von vier Zellen führen, von denei die erste 1/2, die zweite 1/4 und die dritte Wendezelle und die Eizelle je 1/8 der ursprünglichen primären Scheitelzelle darstellen würden.

Indem ich nun annehme, dass diese stärkere Entwickelung und Ausbildung der Wendezellen darauf hindeutet, dass bei Vorfahren de Characeen am Scheitel der weiblichen Geschlechtsanlage vier ode vielleicht acht gleichwerthige Zellen entstanden, komme ich in Wider spruch mit den bis jetzt als giltig betrachteten Ansichten über de morphologischen Werth der Oogonien der Characeen. Ich trete des halb noch kurz auf dieselben und die mit dieser Frage zusammer hängende andere über die Stellung der Characeen im natürliche System ein.

Bei den zahlreichen Versuchen, der merkwürdigen Classe de Charales eine bestimmte Stelle im natürlichen System anzuweise haben die Geschlechtsorgane und die Oogonien ganz besonders ein grosse Rolle gespielt. Nachdem sie dabei von den älteren Botanike

bald als Kapsel, Beere, Steinfrucht, Nüsschen, von Bischoff dann als Sporocarpium aufgefasst worden waren, bemühte sich Hofmeister, die Characeen unmittelbar den Archegoniaten nach unten anzureihen. Hiezu wurde er nicht zum wenigsten durch die äussere Aehnlichkeit les Oogoniums mit den Archegonien veranlasst. Der Mangel eines Generationswechsels und die von ihm entdeckte gänzlich verschiedene Bildungsweise des Oogoniums veranlassten Braun, eine solche nahe Verwandtschaft mit den Archegoniaten zu verneinen. Die heute ierrschende Ansicht stimmt noch immer mit Braun überein, und Migula fasst seine diesbezüglichen Betrachtungen folgendermaassen usammen: "Die Characeen müssen aus dem Rahmen der Thallophyten verwiesen werden, und da wir sie bei graphischer Darstellung nicht ieben den Moosen abhandeln können, so ist ihre Stellung zwischen 3ryophyten und Thallophyten als Phycobrya oder besser Charophyta mmer noch die natürlichste."

Durch seine entwickelungsgeschichtlichen Untersuchungen ogonien von Nitella opaca und flexilis kam Götz¹) zu Ergebnissen, velche ihn veranlassten, die Uebereinstimmung der Oogonien mit rchegonien von neuem zu betonen. Nachdem das Oogonium mit all einen Zellen vollständig angelegt ist und bereits die Stärkeeinlageung in der Eizelle begonnen hat, findet nach ihm am Kerne der lizelle eine Ausscheidung von Kernsubstanz statt. Der — auf diese ngewöhnliche Art entstehende -- kleinere Kern wandert nun gegen en plasmareichen Empfängnissfleck hinauf, geht aber meistens schon uf dem Wege oder dann dort angekommen zu Grunde. eutet ihn nun als den letzten Rest der Bildung einer Bauchkanalelle, die Wendezellen als reducirte Archegoniumwandung, deren Reuction verständlich sei, wenn man annehme, dass ursprünglich eine ollständige Wandung vorhanden war, diese aber in ihrem ganzen mfange überflüssig wurde, in dem Maasse als - wahrscheinlich aus en Blättern des nächsten Quirles — eine zweite secundäre Hülle ch entwickelte.

Dieser Auffassung der Wendezellen und damit des ganzen Oogoums kann ich mich, wie schon gegagt, nicht anschliessen. Es ist ir wohl bekannt, dass Missbildungen im Allgemeinen nicht zur Löing von Fragen über morphologische Werthigkeit berechtigen. (Ich ibe aus diesem Grunde auch unterlassen, im ersten Theile dieser

<sup>1)</sup> G. Götz, Ueber die Entwickelung der Eiknospe bei den Characeen. Bot. g. 1899.

Arbeit aus der Reduction eines Sporenknöspchens zu einem dreizelligen blattähnlichen Gebilde irgend welchen Schluss zu ziehen.) Wie ich aber auf Seite 29 ausführte, ist in dem hier besprochenen Falle die Einleitung zu der eigenthümlichen Ausbildung der ersten und zweiten Wendezelle wohl als Rückschlag aufzufassen. Nachdem in der primären Scheitelzelle die karyokinetische Kerntheilung vollendet ist, zeigen die Tochterkerne nicht wie an anderen Pflanzen verschiedenes Wachsthum und infolge dessen noch vor der Zelltheilung verschiedene Grösse. Die beiden Kerne sind vielmehr fast vollständig gleichwerthig und die sich bildende Zellwand theilt die Scheitelzelle ungefähr parallel der Längsachse der Oogoniumanlage so, dass die entstehende erste Wendezelle und die secundäre Scheitelzelle beinahe gleich gross sind. Auch die beiden folgenden Kern- und Zelltheilungen führen wieder zur Entstehung von gleich grossen Zellen, so dass nach den drei Theilungen die Eizelle bloss noch 1/8 der ursprünglichen Scheitelzelle repräsentirt. Aus diesen Thatsachen glaube ich schliessen zu können, dass auch bei den Vorfahren unserer Characeen die drei in Frage kommenden Theilungswände zum mindesten nicht die jetzige Lage hatten und die nun als Wendezellen bezeichneten Zellen in einem anderen Grössen- und Lagenverhältniss zur Eizelle standen. In diesem Falle kann der auf der heutigen äusseren Aehnlichkeit dieser Zellen mit Wandzellen eines Archegoniums fussende Vergleich nicht mehr aufrecht erhalten werden. Viel wahrscheinlicher erscheint es, dass die Wendezellen eben die Reste von vier oder acht Zellen sind, die in ihrer Entstehung und Anordnung mit den Octanten eines jungen Antheridiums übereinstimmten.1) Die in der Folge eintretende stärkere Entwickelung der einen dieser Zellen bedingt die Verkümmerung der anderen, welche bei den vegetativ stärker differenzirter Charen schon weiter vorgeschritten ist als bei den noch einfach ge bauten und ursprünglicheren Nitellen.

<sup>1)</sup> Prof. Goebel hat bereits 1884 in seiner "Vergleichenden Entwickelungs geschichte der Pflanzenorgane" im Gegensatz zu anderen Ansichten jener Zeit di ursprüngliche Uebereinstimmung von Antheridien und Oogonien bei niedere Pflanzen dazulegen versucht. Oltmann's Untersuchung über die Entwickelun der Sexualorgane bei Coleochaete pulvinata (Flora 1898) sowie die vorliegend Arbeit ergeben die Richtigkeit seiner Ansicht für Coleochaete und Nitella.

## Verzeichniss der benützten Litteratur.

- Belajeff W., Ueber Bau und Entwickelung der Spermatozoiden der Pflanzen. Flora, Ergänzungsband zum Jahrgang 1894.
- Braun A., Uebersicht der schweizerischen Characeen. 1849.
- – Ueber die Richtungsverhältnisse der Saftströme in den Zellen der Characeen. Monatsberichte der Akademie der Wissenschaften zu Berlin.
  - Ueber Parthenogenesis bei Pflanzen. Abhandlungen der Akademie der Wissenschaften zu Berlin. 1856.
  - Die Characeen. Kryptogamenflora von Schlesien, herausgeg. von F. Cohn.
- Celakovsky L., Ueber die morphologische Bedeutung der sog. Sporenknöspchen der Characeen. Flora 1878.
- De Bary, Ueber den Befruchtungsvorgang bei den Charen. Monatsber. d. Akad. d. Wiss. zu Berlin. 1872.
- Debski B., Beobachtungen über Kerntheilung bei Chara fragilis. Bot. XXX. 1897.
- De Vries H., Intracellulare Pangenesis.
- de bel K., Grundzüge der Systematik und speciellen Pflanzenmorphologie. 1882.
- - Vergleichende Entwickelungsgeschichte der Pflanzenorgane. Handbuch der Botanik, herausgeg. von A. Schenk. III. Bd. 1884.
- tötz G., Ueber die Entwickelung der Eiknospe bei den Characeen. Heft 1.
- luignard L., Développement et constitution des anthérozoides. Revue générale de Botanique. Tome I. 1889.
- ligula W., Die Characeen Deutschlands, Oesterreichs und der Schweiz. Rabenhorst's Kryptogamenflora. V. Bd. 1897.
- verton E., Beiträge zur Histologie und Physiologie der Characeen. Bot. Cbl. 1890. Bd. XLIV.
- achs J., Lehrbuch der Botanik. IV. Aufl. 1874.
- – Ueber die Anordnung der Zellen in jüngsten Pflanzentheilen.
- -. Ueber Zellenanordnung und Wachsthum; Stoff und Form der Pflanzenorgane.
  - Gesammelte Abhandlungen über Pflanzenphysiologie. II. Bd.
- trasburger E., Das botanische Praktikum. III. Aufl.
- Teismann A., Das Keimplasma. Eine Theorie der Vererbung.

## Erklärung der Figuren.

#### Tafel I.

- ig. 1 Die blattstrahlartig verlängerte Stielzelle trägt ein unregelmässig entwickeltes Oogonium. Die fünf Hüllblätter sind frei ausgewachsen und haben nur die oberen Krönchenzellen gebildet. Die Scheitelzelle scheint nur eine Wendezelle und eine kleine Eizelle gebildet zu haben.
- g. 2. Stielzelle stark verlängert; die Theilungen der Knoten- und Scheitelzelle erfolgten nur zum kleinsten Theil und führten nur zur Entstehung eines einzigen zweizelligen Hüllblattes. Die Bedeutung der beiden rudimentären kleinen Zellen ist unbestimmt. Alle Zellen führen auffallend viele Stachelkugeln. 80:1.

- Fig. 3. Stielzelle lang ausgewachsen; in der Knotenzelle ist ein einziges Segment gebildet worden, das sich schwach nach aussen vorwölbt, die Scheitelzelle ist ohne Theilung kegelförmig ausgewachsen. Alle vier Zellen haben grosse Vacuolen (lebendes Material). 430:1.
- Fig. 4 u. 5. Knoten- und Scheitelzelle haben gar keine Theilung erfahren und sind jedenfalls auch nur wenig gewachsen. Fig. 4: 280:1; Fig. 5: 80:1.
- Fig. 6. Junges Blatt aus dem ersten ausgebildeten Quirl unterhalb des Sprossscheitels. sti Strahl I. Ordnung, stii Strahl II. Ordnung, s u. s<sub>1</sub> zwei Segmentzellen des Blattknotens, von denen sich s<sub>1</sub> zur Anlage eines Oogoniums nach aussen vorwölbt. 360:1.
- Fig. 7. Die Knotensegmentzelle hat sich in die Scheitelzelle a und eine viel grössere untere Zelle b getheilt, aus welcher Basal-, Stiel- und Knotenzelle der Oogoniumanlage hervorgehen. 360:1.
- Fig. 8. a. Scheitelzelle, k Knotenzelle, st Stielzelle, b Basalzelle der Oogoniumanlage. 360:1.
- Fig. 9. Die (primäre) Scheitelzelle hat sich in die secundäre Scheitelzelle an und die erste Wendezelle wn getheilt. Dieser Theilung vorausgehend hat die Knotenzelle die fünf peripherischen Segmentzellen gebildet (von denselben sind in der Zeichnung nur zwei berücksichtigt worden). 360:1.
- Fig. 10. Die erste Wendezelle  $w_I$  ist wie die secundäre Scheitelzelle  $a_{II}$  gleichmässig gewachsen. Sie liegt über der sec. Scheitelzelle, so dass von dieser nur eine schmale Randpartie sichtbar ist. Der Kern von  $w_I$  hat sich bereits getheilt. In der Blattzelle sind durch Fragmentation des ursprünglichen Kerns bereits zwei Kerne entstanden, von denen der eine eben in zwei ungleiche Theile zerfällt. 290:1.
- Fig. 11. Stiel- und Basalzelle stark gewachsen, die letztere sich ebenfalls nach Aussen vorwölbend. Die Segmentzellen der Knotenzelle beginnen zu der Hüllblättern auszuwachsen. Die erste Wendezelle hat sich in zwei Zeller getheilt. 360:1.
- Fig. 12. b Basalzelle, st Stielzelle, k Knotencentralzelle, hb u. hb<sub>1</sub> die beiden in optischen Schnitt sichtbaren Hüllblattanlagen. Die secundäre Scheitelzelle hat die zweite Wendezelle wii und die tertiäre Scheitelzelle aiii gebilder Diese beiden Zellen sind theilweise durch die beiden aus der ersten Wende zelle wi entstandenen Zellen verdeckt. 360:1.

### Tafel II.

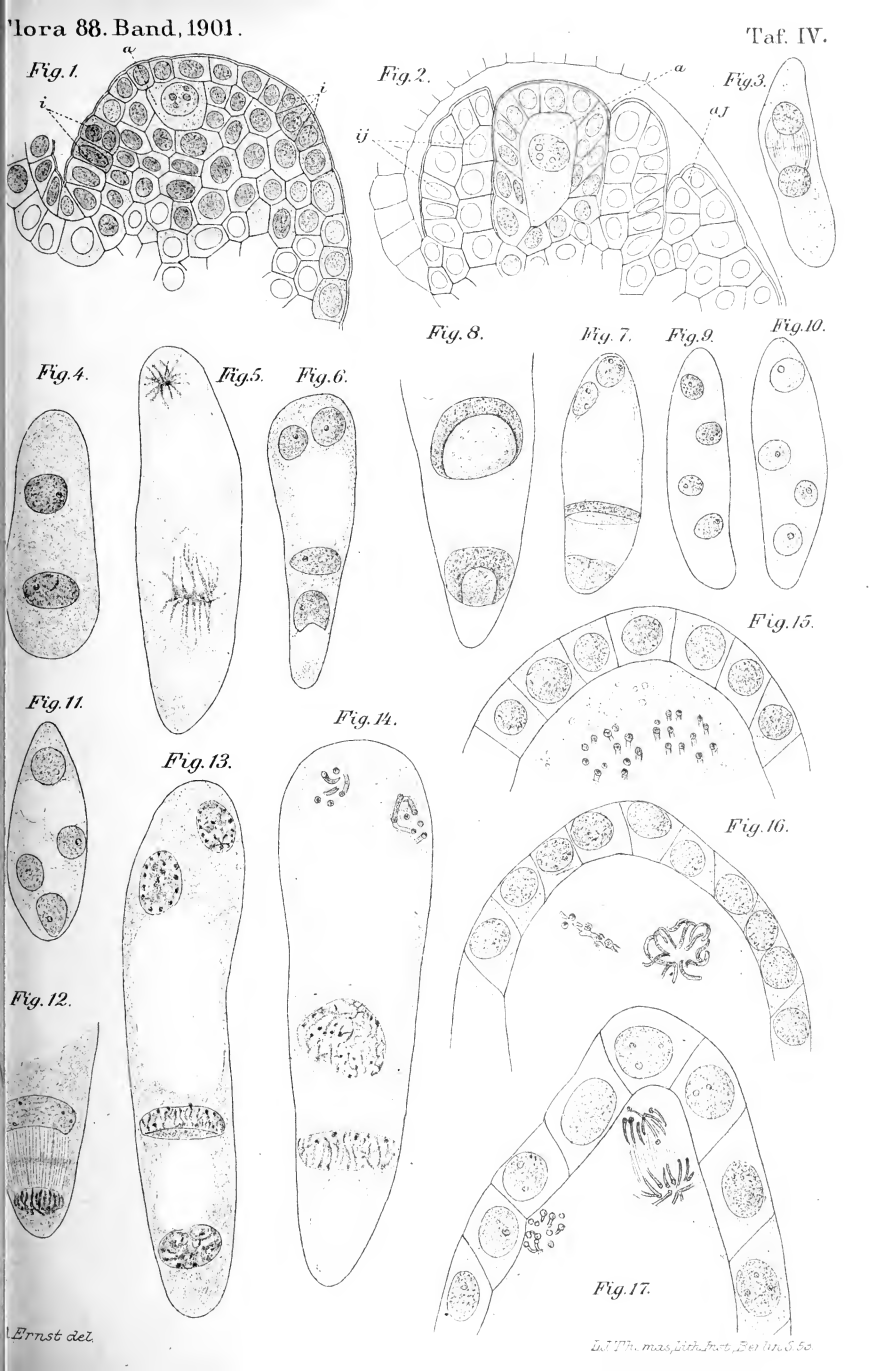
- Fig. 13. Der Uebersichtlichkeit wegen sind nur die central gelegenen Zellen aus geführt, alles andere dagegen ist nur in den Umrissen gezeichnet worder Von der unteren der aus der ersten Wendezelle entstandenen zwei Zelle ist durch eine uhrglasförmige Wand eine seitliche Zelle abgetrennt worde Tertiäre Scheitelzelle am und die zweite Wendezelle wm sind zusamme stärker gewachsen als der aus der ersten Wendezelle entstandene Zelle körper. Hüllblätter mit den oberen Krönchenzellen. 460:1.
- Fig. 14. Die tertiäre Scheitelzelle hat sich in die dritte Wendezelle will und d quaternäre Scheitelzelle alv (Eizelle) getheilt. wil zweite Wendezelle. D drei aus der ersten Wendezelle entstandenen Zellen haben sich noch nic weiter getheilt. Die längeren Zellen der Hüllblätter haben sich in d scheibenförmigen unteren Krönchenzellen und die eigentlichen Gliederzell

- getheilt. Die Stielzelle st hat etwa die gleichen Dimensionen wie das ganze übrige Oogonium. Ihr Kern weist schon in diesem Stadium eine ansehnliche Grösse auf. 360:1.
- Fig. 15. Aus der ersten Wendezelle sind nur zwei Zellen hervorgegangen, von welchen die seitliche halbkugelige Form annimmt. wii, wiii und aiv haben ungefähr gleiche Grösse. 360:1.
- Fig. 16. Die unterste der aus der ersten Wendezelle entstandenen Zellen trägt drei oder vier plasmareiche kugelige Köpfchenzellen. Da die Hüllblätter nicht zusammenschliessen, sind jene zum Theil durch die entstandene Lücke hinausgewachsen. wii zweite, wiii dritte Wendezelle, aiv quaternäre Scheitelzelle (Eizelle). 360:1.
- Fig. 17. Die beiden ersten aus der Theilung der ersten Wendezellen hervorgegangenen Zellen haben eine ungewöhnliche Grösse erreicht und tragen theils direct, theils durch Vermittlung anderer Zellen eine grössere Zahl von Köpfchenzellen. An einigen derselben hat bereits die Anlage der spermatogenen Fäden begonnen. wii zweite Wendezelle, aim die tertiäre Scheitelzelle hat sich nicht mehr getheilt; ihre Membran ist am Scheitel stark verdickt. 360:1.
- Fig. 18. wit und witt zweite und dritte Wendezelle; sie haben sich gleich stark entwickelt wie atv die quaternäre Scheitelzelle. Die erste Wendezelle hat sich zunächst stark vergrössert und dann durch einen sprossungsähnlichen Vorgang die Bildung der je dreizelligen Gebilde veranlasst. Einige Zellen derselben wölben sich nach Aussen vor und hätten jedenfalls auch spermatogene Fäden gebildet. 360:1.
- Fig. 19. Zwei rasch auf einander folgende Theilungen der primären Scheitelzelle haben zur Bildung der ersten und zweiten Wendezelle geführt. wi erste Wendezelle, wii zweite Wendezelle, ain tertiäre Scheitelzelle. Die drei Zellen und ihre Kerne sind ungleich gross, die letzteren mit deutlichen Kernkörperchen. 460:1.
- Fig. 20. Das hier dargestellte Stadium ist ohne Zweifel die Weiterentwickelung eines mit der Fig. 19 übereinstimmenden. Doch muss das Grössenverhältniss der drei Zellen ein günstigeres gewesen sein. a<sub>IV</sub> quaternäre Scheitelzelle, w<sub>III</sub> dritte Wendezelle. Die zweite Wendezelle hat sich ebenfalls in zwei Zellen getheilt. In der ersten (in der Figur links gelegenen) Wendezelle ist bei tiefer Einstellung ebenfalls noch ein zweiter Kern sichtbar; er gehört aber vielleicht einer Hüllzelle an und ist deshalb nicht eingezeichnet worden. 460:1.
- Fig. 21. Ueber der Centralknotenzelle gehen von zwei Zellen aus eine grosse Zahl anderer Zellen, von denen nur ein Theil bei mittlerer Einstellung gezeichnet wurde. Peripherisch liegen einige plasmareiche Zellen, an denen theilweise die Bildung der spermatogenen Fäden beginnt. Ausserdem bilden drei ungefähr gleich grosse Zellen die Form einer normalen Eizelle nach. 360:1.
- Zellen. In der Hauptsache wird er wohl aus der ersten und zweiten Wendezelle entstanden sein. Wie in der vorigen Figur repräsentiren die grösseren Zellen wahrscheinlich die Eizelle und die dritte Wendezelle. Eine derselben, wahrscheinlich die Eizelle, hat sich nochmals getheilt. as Eizelle (?), will Wendezelle. 360:1.

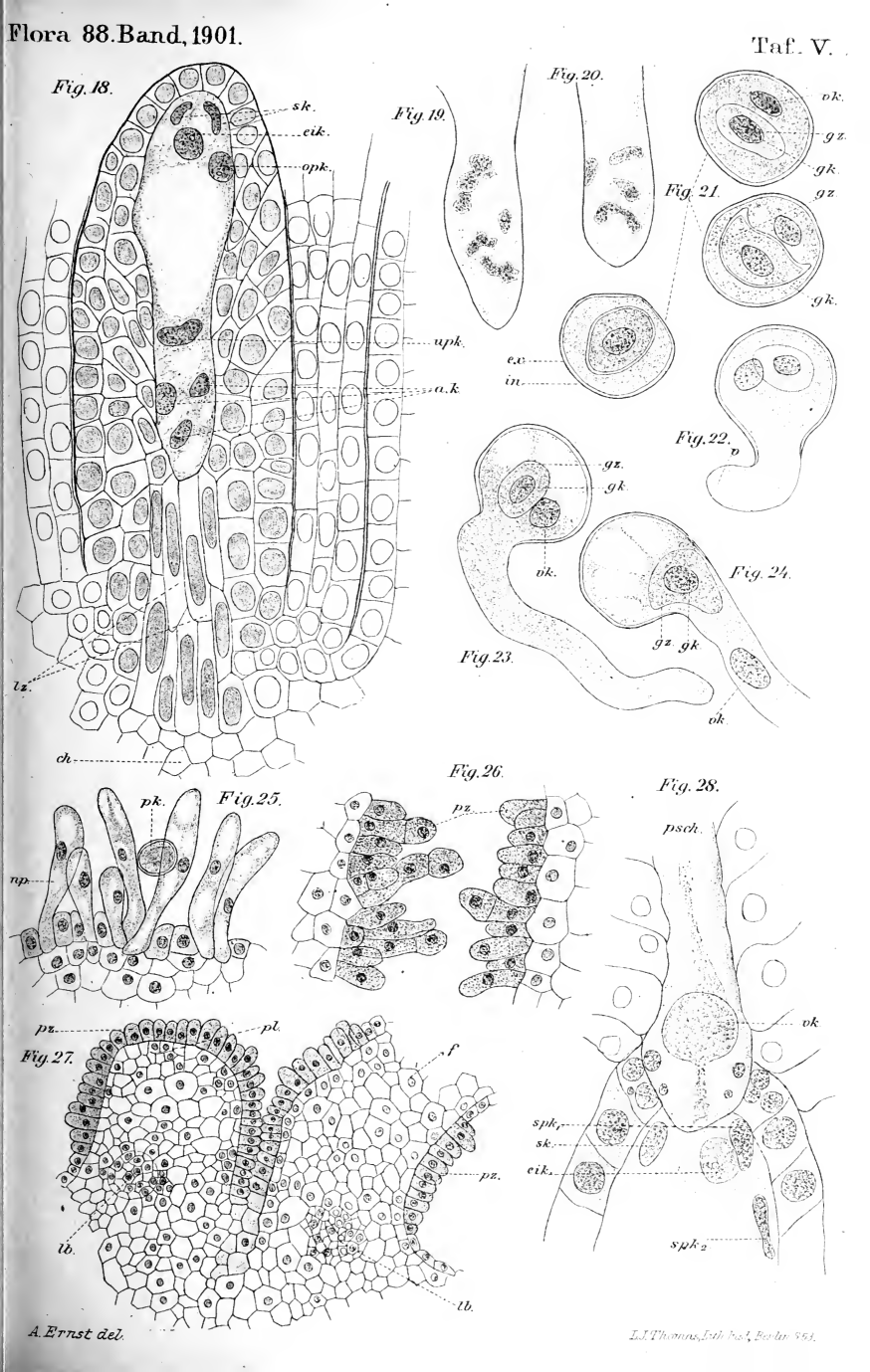
Fig. 23. Aus der ersten und zweiten Wendezelle, der tertiären Scheitelzelle sind drei getrennte Zellkörper mit ungleicher Zellenzahl entstanden. asv quater. näre Scheitelzelle, wss zweite Wendezelle, wss erste Wendezelle. 360:1.

#### Tafel III.

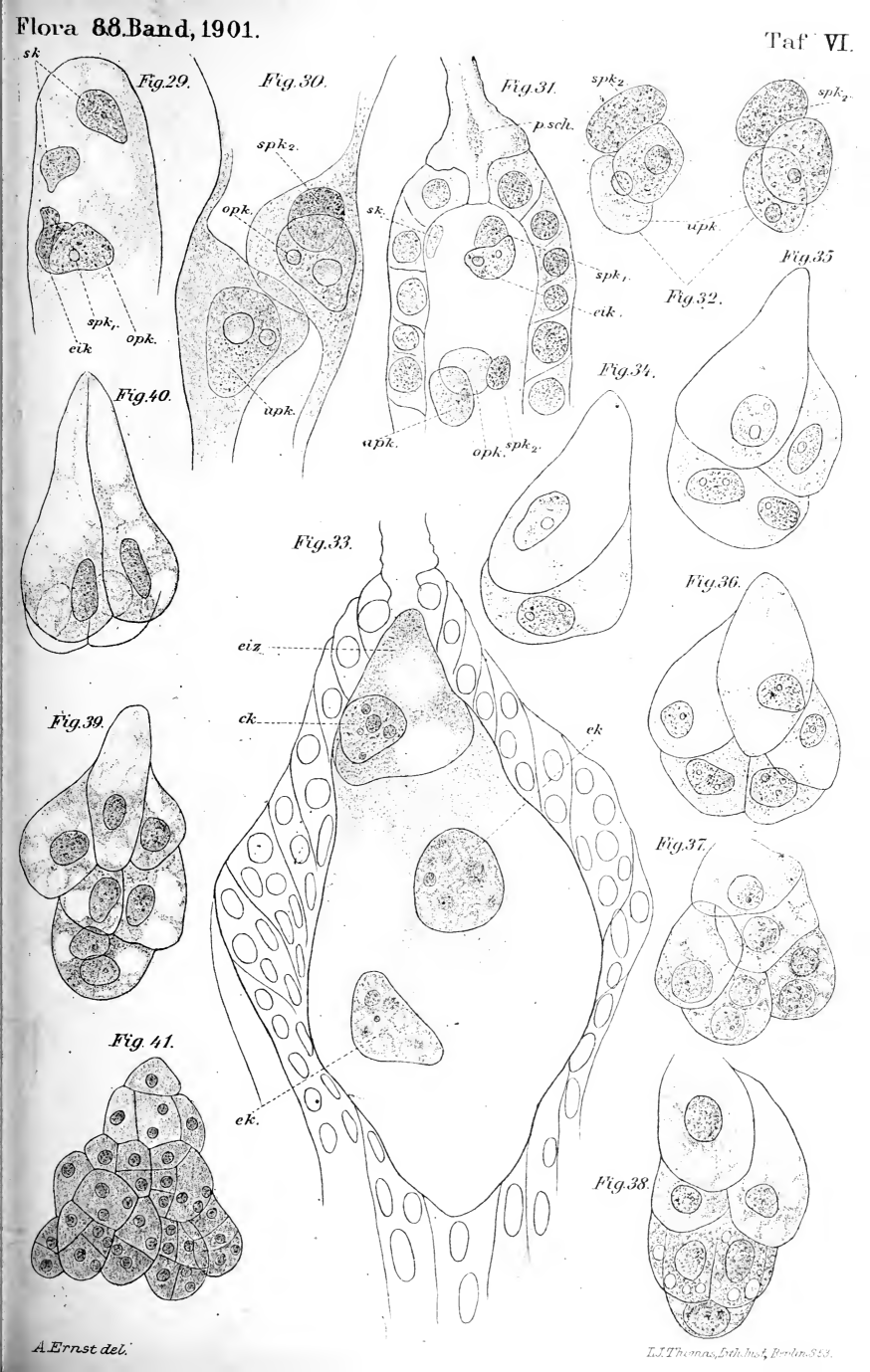
- Fig. 24. Hüllblätter getrennt wachsend, je zwei sich umschlingend. Die anormale Ausbildung hat dessen ungeachtet ihren Verlauf genommen und zur Entstehung eines grösseren Zellkörpers geführt. 360:1.
- Fig. 25. Köpfchenzelle mit einer ein- und einer zweizelligen Anlage spermatogener Fäden. 460:1.
- Fig. 26. Zellcomplex aus einer Wendezelle eines Oogoniums hervorgegangen, dessen Hüllblätter frei auswuchsen. Die unterste Zelle trägt zwei Köpfehen  $k_1$  und  $k_2$ . Am kleineren  $k_1$  sind fünf spermatogene Fäden angelegt worden. Auch das grössere Köpfehen  $k_2$  trägt im Präparate mehrere Fäden. 460:1.
- Fig. 27. Oogonium, in welchem spermatogene Fäden gebildet werden. k Knotencentralzelle,  $w_{II}$  zweite Wendezelle,  $w_{III}$  dritte Wendezelle,  $a_{IV}$  Eizelle Die unterste der aus der ersten Wendezelle entstandenen Zellen trägt zwei Köpfchen, das eine mit drei, das andere mit zwei jungen Fäden. 500:1.
- Fig. 28. Köpfchenzelle mit vier spermatogenen Fäden mit zehn, sechs und vier Spermatozoidurmutterzellen. 460:1.
- Fig. 29. Vier Spermatozoidurmutterzellen. Grundflächendiameter der einzelnen Zellen 13 μ, Höhe 8 μ. Kerne kugelig mit 1-2 Kernkörperchen. 1000:1.
- Fig. 30 u. 31. Spermatozoidurmutterzellen vor der letzten Theilung. Die einzelnen Zellen noch etwas niedriger als in Fig. 29. Die Kerne in der Richtung der nunmehrigen grössten Dimension etwas gestreckt; ein bis mehrere Kern- oder grössere Chromatinkörperchen. 1000:1.
- Fig. 32. Kurzes Adventivblatt; der Blattstrahl II. Ordnung fehlt. Von den drei scheinbar endständigen Sporenknöspehen sind zwei vollständig mit spermatogenen Fäden erfüllt; im dritten sind von den aus der ersten Wendezelle entstandenen Zellen nur noch zwei vorhanden. 100:1.
- Fig. 33. Die ganze centrale Zellpartie aus dem Hüllquirl herauspräparirt. k Knotencentralzelle,  $w_{II}$  zweite Wendezelle,  $w_{III}$  dritte Wendezelle,  $a_{IV}$  Eizelle m manubrienartige Zelle, pk primäre Köpfchen, sk secundäre Köpfchen. Die spermatogenen Fäden bestehen aus 50-60 Spermatozoidmutterzellen 360:1.
- Fig. 34. Spermatozoidmutterzellen. Diameter der Zellen 13 μ, Höhe etwas mehr als 4 μ. Kerne an die eine Seitenwand gelagert und das Protoplasma ebenfalle etwas von der gegenüberliegenden Wand zurückgezogen. 1000:1.



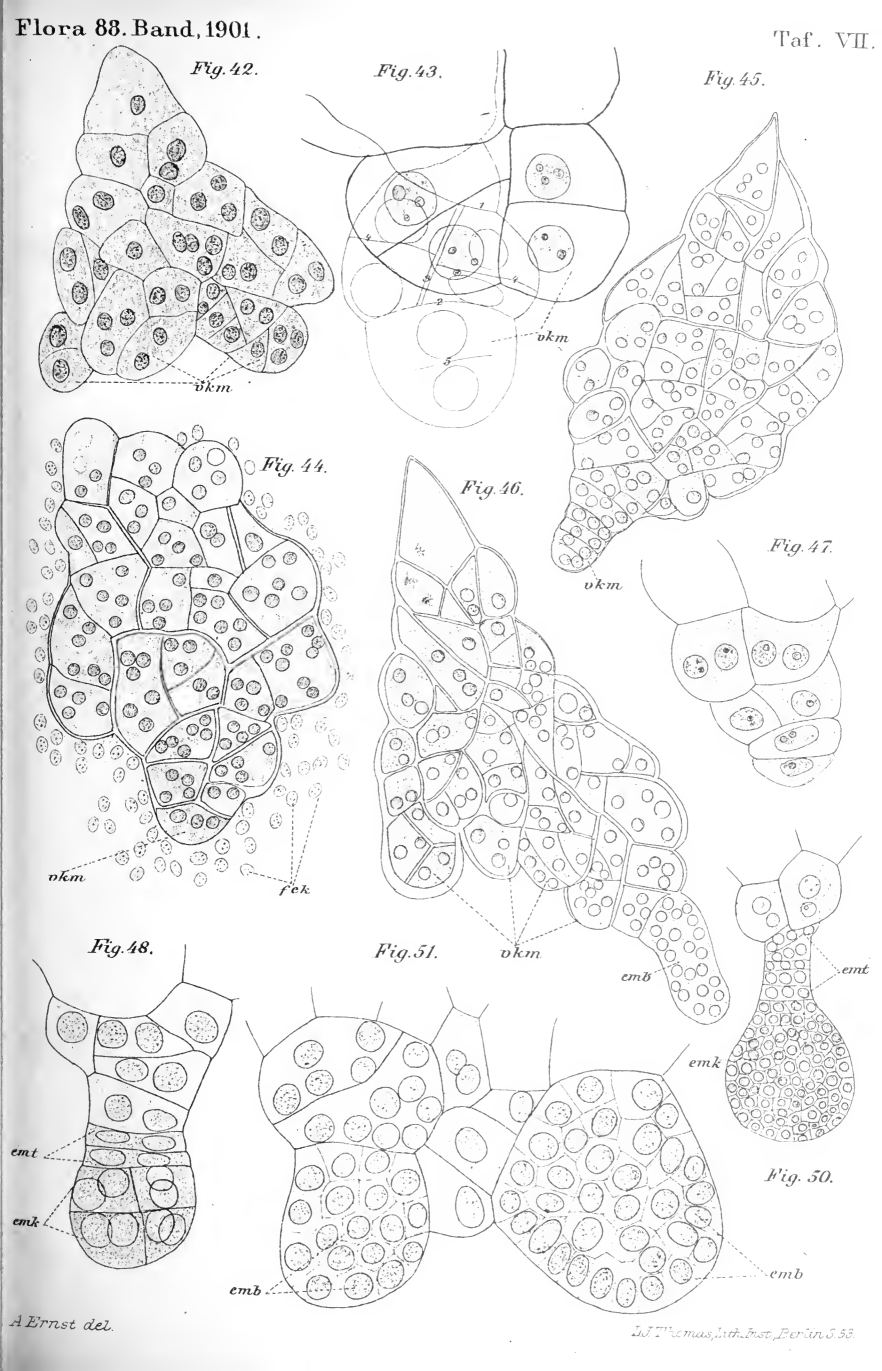
UNIVERSITY OF ILLINOIS



UNIVER THE LINES



UNIVERSITY OF ICALINOIS.



UNIVERSITY OF ICEINOIS.

\$

# Beiträge zur Kenntniss der Entwickelung des Embryosackes und des Embryo (Polyembryonie) von Tulipa Gesneriana L.

Arbeit aus dem botanischen Laboratorium der Universität Zürich.)

Von

#### Alfred Ernst.

Hierzu Tafel IV-VIII.

Ein schon früher im hiesigen botanisch-mikroskopischen Laboatorium hergestelltes Präparat schien die Annahme zu rechtfertigen,
ass bei Tulipa Gesneriana eine ähnliche Art von Polyembryonie voromme wie bei Funkia ovata (Hosta coerulea). Auf Veranlassung
on Herrn Prof. Dodel übernahm ich die eingehendere Untersuchung
ieses vermuthlich neuen Beispiels für Adventivembryonenbildung.

Tulipa Gesn. wurde um die Mitte des 16. Jahrhunderts aus der ürkei, wo sie bereits in vielen Spielarten verbreitet war, in Augsburg ingeführt. Gesner sah und beschrieb sie hier im Jahre 1561. In en folgenden 20 Jahren fand sie besonders in Holland starke Verreitung, von wo aus sie noch am Ende desselben Jahrhunderts in anz Mitteleuropa als geschätzte Gartenpflanze eingeführt wurde.

Im Verlauf meiner Arbeit dehnte ich die Untersuchung auf die ntwickelung des Embryosackes und die Befruchtungserscheinungen us. Da Tulipa Gesn. in der Cultur hauptsächlich durch Zwiebelbleger vermehrt wird, konnte dadurch noch die Frage beantwortet erden, ob und in welcher Weise durch die ausschliesslich vegetative ortpflanzung die Ausgestaltung der Geschlechtsprodukte beeinflusst wird.

Zur Untersuchung wurden ausschliesslich Fruchtknoten von einrbigen, weissen, gelben und blassroten Tulpen verwendet, deren wiebeln vor einigen Jahren aus Holland bezogen worden waren.

Die Fruchtknoten wurden in absolutem Alkohol fixirt, die jüngeren erselben hierauf ganz, von den älteren dagegen bloss die befruchten Samenknospen nach der auf dem hiesigen Laboratorium üblichen leise in Celloidin eingebettet. Um den zum Schneiden mit dem ikrotom nothwendigen Härtegrad des Celloidins zu erzielen, veringt man die Celloidinblöcke zweckmässig einige Tage in ein Geisch von 9 Theilen conc. Glycerin und 1 Theil 80proc. Alkohol. ie einzelnen weiter entwickelten Samen werden von freier Hand schnitten; alle Zeichnungen der Stadien bis und mit der Befruch-

tung dagegen sind nach Mikrotomschnitten von 15-20 µ Dicke ausgeführt.

Zur Färbung der Schnitte verwendete ich fast nur die Delafield'sche Hämatoxylinlösung; die Kerne und besonders die Theilungsfiguren erhalten durch dieselbe eine schöne Tinction, während
das Protoplasma bei leichter Rückfärbung mit angesäuertem Alkohol
fast farblos bleibt. Wo es wünschbar war, auch die Struktur des
Plasma zu erkennen, wurden die Schnitte nach der Kernfärbung noch
auf ganz kurze Zeit in schwache Eosinlösung verbracht, welche dem
Protoplasma einen röthlichen Ton verlieh. Die gefärbten Schnitte
wurden entwässert, in Xylol aufgehellt und in Canadabalsam eingeschlossen.

Da bei Tulipa Gesn., wie bei vielen anderen Liliaceen, die Samenanlagen rechtwinklig von den Placenten abstehen, so gelingt es leicht, von jungen Stadien eine Menge guter Präparate zu erhalten. Mit mehr Schwierigkeiten ist dagegen die Gewinnung guter Schnitte mit den Befruchtungsstadien verbunden. Tulipa Gesn. gehört zu den Pflanzen, welche nicht nur der Selbstbestäubung grossen Widerstand entgegensetzen, sondern auch bei Fremdbestäubung häufig nur taube (leere) Samen entwickeln, während die Carpelle zu scheinbar volkommener Reife gelangen. In vielen anderen Samenknospen wiede hört die Entwickelung des Embryosackes schon vor der Bildung der Eizelle auf. Es mussten deshalb eine grosse Menge von Fruchtknoten geschnitten werden, bis die Präparate zu einer auch nur einigermaassel vollständigen Darstellung der Stadien vom vierkernigen Embryosacke bis zur Bildung des Embryo und des Endosperms beisammen waren

## I. Entwickelung des Embryosackes.

Die Differenzirung des Embryosackes aus dem Archespor finde bei den Angiospermen bekanntlich unter mannigfachen Variatione statt. Während bei der Mehrzahl der Pflanzen die Archesporzell sich in vier oder auch bloss in zwei Tochterzellen theilt, von dene eine durch stärkeres Wachsthum die anderen verdrängt, wird be einer kleineren Anzahl von Gattungen die Archesporzelle ohne voraugehende Theilungen direct zum Embryosacke. Zu diesem Typus gehende Theilungen Liliaceen, wie Lilium Martagon, L. bulbiferun L. candidum, Fritillaria imperialis, Fr. tenella, auch Tulipa Gesnerian

Wenn gegen Ende März die Blüthenknospe von Tulipa Ges die Zwiebel verlässt, ist die Archesporzelle von den übrigen Zelle der jungen Nucellusanlage bereits deutlich zu unterscheiden. Sie gehört der subepidermalen Zellschicht an und liegt unmittelbar unter dem Scheitel des Nucellushöckers. Ausser durch bedeutendere Grösse ind fast cubische Form unterscheidet sich die Archesporzelle von hren Nachbarzellen in diesem Stadium durch das Aussehen ihres Kernes. Er ist im Gegensatz zu den etwas gestreckten übrigen Kernen kugelrund und zeigt in seinem blassgefärbten Kernsafte zahlreiche, ingleich grosse Chromatinkörperchen, sowie 2—3 stark gefärbte Nusleolen. Wie bei anderen Liliaceen besitzen die Kerne der übrigen Nuslelushöckerzellen kein Kernkörperchen; ihre Chromatinsubstanz sowie ler Kernsaft färben sich mit Hämatoxylin sehr stark, so dass sie als iomogene, dunkelblaue Massen erscheinen.

Während der folgenden 2—3 Wochen findet hauptsächlich die Weiterentwickelung der Samenknospe statt. Zunächst vollzieht sich lie Krümmung des Ovularhöckers und damit die Differenzirung in len eigentlichen Nucelluskörper und einen Funiculus. Reichlicher nit Protoplasma erfüllte Zellen der Epidermalschicht des ersteren ilden durch rasch erfolgende Theilungen um das langsamer wachende Innere des Nucelluskörpers einen Ringwulst, die Anlage zum weischichtigen inneren Integumente. Während dieses heranwächst, intsteht in analoger Weise, hauptsächlich auf der convexen Seite der uf diesem Stadium noch stark gekrümmten Ovulumanlage, das mehrchichtige äussere Integument (Fig. 2 Taf. IV).

Der vorher unmittelbar unter dem Scheitel liegende Kern der Archesporzelle beginnt nun gegen die Mitte der Zelle hin zu wandern Fig. 2). Seine Chromatinsubstanz ordnet sich zu einem deutlichen aden an, zwischen dessen Maschen die Kernkörperchen wahrgeommen werden.

Erst nach weiteren zehn Tagen, unmittelbar vor der Anthese, ndet die erste Theilung des Embryosackkernes statt. Wie es für ndere Liliaceen schon früher constatirt worden ist, erfolgt bei dieser heilung die Reduction der gewöhnlichen Chromosomenzahl auf die lälfte, bei Lilium Martagon 1) z. B. von 24 auf 12. Bei Tulipa Gesn. eträgt die Chromosomenzahl der Kerne von gewöhnlichen vegetativen ellen ebenfalls 24. Von den Kerntheilungen im Embryosacke sind ur diejenigen wirkliche Reductionstheilungen (mit Reduction auf die

<sup>1)</sup> Overton E., Beitrag zur Kenntniss der Entwickelung und Vereinigung er Geschlechtsprodukte bei Lilium Martagon, 1891, und: Guignard L., Nouelles études sur la fécondation, 1891.

halbe Chromosomenzahl), welche in directer Linie zur Bildung des Eikerns führen.

Die beiden aus der Theilung des Embryosackkernes hervorgehenden Tochterkerne (Fig. 3 Taf. IV) rücken langsam aus dem Centrum der Zelle weg, wobei die Spindelfigur noch lange erhalten bleibt und der untere 1) Kern sich bereits zu vergrössern beginnt. Gewöhnlich bildet sich nun in dem bis anhin gleichmässig vertheilten Protoplasma der Embryosackzelle zwischen den beiden Kernen eine Vacuole. Am Ende des ersten Tages der Anthese findet die Theilung der zwei Dagegen erfolgen die beiden Kerne und zwar gleichzeitig statt. Theilungen in verschiedenen Ebenen und zwar so, dass die Achse der unteren grösseren Theilungsfigur in der Längsachse des Embryosackes, diejenige der oberen dagegen fast senkrecht zu dieser Richtung liegt (Fig. 5 Taf. IV). Im Gegensatze zu den folgenden Theilungsfiguren sind diese beiden bei Tulipa Gesn. nicht sehr deutlich, so dass es nur annähernd gelingt, die Zahl der Chromosomen zu bestimmen. beträgt in der oberen Theilungsfigur wieder 12, ob dagegen in der unteren grösseren Theilungsfigur die Zahl der Chromosomen wieder eine grössere geworden ist, wie es Guignard und Overton für Lilium Martagon angeben, vermag ich nach den vorliegenden Präparaten nicht sicher zu entscheiden.

Nachdem die beiden Theilungen in die Anaphasen getreten sind, verharrt die Samenknospe für einige Tage in einem Ruhestadium. Tulipa Gesn. ist streng proterandrisch und ich vermuthe, dass während der 3-4 Tage, an welchen die Antheren ihren Pollen abgeben, die Samenknospen sich nicht weiter entwickeln. In diesem Ruhestadium können mit den Kernen des Embryosackes sonderbare Formveränderungen erfolgen. Die beiden oberen Kerne nehmen nur an Grösse zu, ebenso vergrössert sich die mittelständige Vacuole, welche sie von den beiden unteren Kernen trennt (Fig. 6 Taf. IV). letzteren vergrössern sich viel rascher und verbreitern sich dabei so, dass der unter der Vacuole gelegene Kern schliesslich (Fig. 7 Taf. IV) als dünne Scheibe oder unregelmässig gewölbte Schale fast die ganze Breite des Embryosackes einnimmt. Der untere Kern erhält meistens eine weniger prägnante Form, indessen kann er, wie Fig. 8 Taf. IV zeigt, die Gestalt des anderen, allerdings in verkleinertem Maassstabe, wiederholen.

<sup>1)</sup> Als oberes Ende des Embryosackes bezeichne ich die spätere Ovarial-, als unteres dagegen die Antipodialseite desselben.

Nachdem die Antheren den Pollen entleert haben, wird im Emryosacke rasch die letzte zur Bildung der acht Kerne führende Theilung eingeleitet. Die Chromatinsubstanz formt sich innerhalb der Kernmembranen zum Fadenknäuel (Fig. 13 Taf. IV). Die Scheibender Schalenform der beiden unteren Kerne (Fig. 13 u. 14) ist noch etzt deutlich zu erkennen. Die Kernkörperchen lösen sich auf, die Cernwände werden undeutlich und die Chromosomenknäuel liegen in em schwach gefärbten Saftraume. Hierauf zerfallen die Chromatinäden in die Chromosomen, welche in den beiden Kernen der Ovarialeite des Embryosackes zuerst in der Zahl von sechs auftreten (Fig. 14 'af. IV). Ohne Zweifel haben wir hier ein bis jetzt nicht beachtetes wischenstadium der Kerntheilung vor uns, aus welchem, vielleicht chon nach sehr kurzer Zeit, der aus 12 Chromosomen bestehende Inäuel hervorgeht (Fig. 15 Taf. IV). Die Chromosomen der beiden terne ordnen sich hierauf zu den senkrecht zu einander stehenden Cernplatten (Fig. 16 Taf. IV), worauf, wie bei einigen Chromoomen bei stärkster Vergrösserung zu ersehen ist, die Längsspaltung rfolgt. Tochterchromosomen rücken Die an den Spindelfasern (Fig. 17 Taf. IV) und sammeln us einander sich zu den vier die später am Ovarialende des Embryosackes ternen, gefunden rerden.

Bei der Vergrösserung der beiden unteren Kerne, welche sie das -4fache Volumen der an der Micropyle gelegenen Kerne erreichen ess, hat sich ohne Zweifel auch die Chromatinsubstanz in bedeuendem Maasse vermehrt. Ihre Knäuelstadien in den Fig. 13 und 14 eigen viel längere Chromatinfäden und die Theilungsstadien, welche enjenigen der in den Fig. 15-17 dargestellten oberen Kerne entorechen, eine grössere, leider nicht genau bestimmbare Chromosomen-Die so entstandenen acht Kerne des Embryosackes (Fig. 18 af. V) haben verschiedenes Aussehen. Von den vier Kernen am varialende, die also aus je 12 Chromosomen bestehen, sind die eiden obersten, sich durch geringe Grösse und schwache Krümmung ıszeichnenden, die Synergidenkerne; von den beiden anderen, grössen und kugeligen Schwesterkernen ist der den Synergidenkernen mächst liegende der Eikern, der entferntere der obere Polkern, elcher in der Folge den Eikern bald an Grösse übertrifft. egengesetzten Ende des Embryosackes liegen die drei Antipodenerne, von denen sich ihr vierter Schwesterkern, der untere Polkern, penfalls durch bedeutendere Grösse unterscheidet.

Die Entwickelungsgeschichte des Embryosackes von Tulipa Gesn.

ist bereits 1880 von Treub und Mellink1) untersucht und beschrieben worden. Meine Untersuchung hat nun ergeben, dass die Entwickelung des Embryosackes und die in demselben stattfindenden Kerntheilungen mit demselben Vorgange bei den Liliumarten im grossen Ganzen übereinstimmt, in den Einzelheiten indessen einige merkwürdige, bis jetzt nicht bekannte Abweichungen zeigt. Nach der Darstellung der beiden genannten Forscher dagegen entwickelt sich der vierkernige Embryosack folgendermaassen: "Après le stade de la fig. 9 (Embryosack mit vier Kernen) une vacuole commence à se former, et normalement il n'y a qu'un seul des noyaux qui reste en haut dans le sac; les trois autres occupent la partie inférieure. Ensuite il y a division de tous les noyaux du sac, de sorte qu'on trouve alors en haut deux noyaux et en bas deux groupes de trois noyaux. Plus tard les deux noyaux d'en haut se divisent encore une fois, il se forme deux synergides et l'oeuf, tandis que le quatrième nucléus reste, comme d'ordinaire, inactif.

Les deux groupes de trois noyaux qui se trouvent dans le fond du sac embryonnaire peuvent se comporter de différentes manières. Souvent les noyaux du groupe supérieure s'unissent, en présentant ensemble une bande en forme de croissant; d'autres fois cette fusion n'est qu'incomplète; quelquefois les noyaux de ce groupe se divisem encore une fois. Dans le sac embryonnaire adulte tous les noyaux de ce groupe se sont ordinairement fusionnés en un grand nucléus qui peut-être s'unit plus tard au quatrième noyau d'en haut. Le trois noyaux du groupe inférieur se soudent quelquefois; très raremen il se forme des antipodes autour d'eux; le plus souvent ces noyaux restent dans le même état et finissent par dégénérer."

Der Vergleich meiner Figuren 6-19 mit denjenigen von Treul und Mellink ergibt, dass viele unserer Figuren mit einander über einstimmen, aber zu verschiedenen Entwickelungsreihen zusammen gestellt sind. Die Ursache dieser aus einander gehenden Auffass ungen liegt nach meiner Ansicht in folgenden Thatsachen:

In vielen Fruchtknoten werden, wie ich schon in der Einleitun bemerkte, die Samenknospen nur mangelhaft angelegt oder ausgebil det, so dass sie für die Untersuchung zum Voraus untauglich sind. I anderen Fällen entwickeln sich die Samenknospen äusserlich vol kommen normal, während ihre Embryosäcke in ihrer Entwickelun von der geschilderten, mit derjenigen anderer Liliaceen übereinstin

<sup>1)</sup> Treub et Mellink, Notice sur le développement du sac embryonnaire dan quelques angiospermes. Archives néerlandaises d. sc. exact et nat. T. XV. 188

renden Entwickelungsweise abweichen. So finden sich in jedem ruchtknoten noch zur Zeit der Befruchtung Samenknospen, deren mbryosack normal gewachsen ist, während die Theilung seines Kernes ollständig unterblieb; in anderen Fällen fand die erste, wieder in nderen noch die zweite Kerntheilung statt.

Ein weiterer Grund anormaler Embryosackentwickelung liegt in er Vacuolenbildung. Bei normaler Entwickelung tritt, wie erwähnt orden ist, die central gelegene Vacuole des Embryosackes bald nach er ersten Kerntheilung zwischen den beiden Tochterkernen auf. ehr vielen Fällen (manchmal fast in allen Samenknospen eines Fruchtnoten) unterbleibt aber vorerst die Bildung der Vacuole, und nach er Theilung der zwei Kerne ordnen sich die vier neuen Kerne in ine Längsreihe (Fig. 9, Taf. IV). Hierauf treten an Stelle der einen rossen Vacuole zwischen den vier Kernen viele kleinere auf. Wenn ch nun die Vacuolen zwischen den beiden oberen und den unteren lernen vergrössern und schliesslich verschmelzen, so werden gegen edes Ende des Embryosackes hin zwei Kerne gedrängt, wodurch der ormale Zustand wieder einigermaassen hergestellt wird. Es kommt un aber vielfach vor, dass die Verschmelzung von Vacuolen zwischen em obersten und den drei anderen Kernen stattfindet, so dass also rei Kerne gegen das spätere Antipodialende des Embryosackes gerängt werden (Fig. 10 u. 11 Taf. IV). Da diese anormale Art der acuolenbildung eine Verzögerung in der Entwickelung bedeutet, so nterbleibt in diesen Fällen die zur Bildung von Scheiben oder chalen führende Formveränderung der beiden unteren Kerne.

Solche anormale Stadien haben nun Treub und Mellink offenar in grosser Zahl vorgelegen und ihre Figuren 8—10 stimmen in er Hauptsache vollständig mit meinen Figuren 9—11 überein. Inessen boten ihre Präparate neben diesen anormalen Stadien wohl uch Beispiele der normalen Entwickelung. Es geht dies aus der olgenden Bemerkung bei ihrer Besprechung der Theilungsvorgänge n Embryosack von Lilium bulbiferum hervor: "... après qu'il s'est ormé quatre noyaux, deux vont se placer en haut et les deux autres n bas dans le sac, ce qui n'arrive qu'à titre d'exception hez le Tulipa."

Wenn nun die letzte Theilung der Kerne erfolgt, so befinden ch in diesen anormalen Fällen, wie es Treub und Mellink in ren Fig. 11 und 12 darstellen, drei Kerntheilungen unten im Embryotek und nur eine gegen die Mikropyle hin. Die beiden hier entehenden Kerne theilen sich nachher nicht mehr, wie die beiden

Forscher annehmen, sondern sind die Synergidenkerne, während Eikern und oberer Polkern sich eben im entgegengesetzten Theile des Embryosackes befinden, wodurch eine Weiterentwickelung verunmöglicht Treub und Mellink nehmen nun aber an, dass von den durch die Kerntheilung im unteren Raume des Embryosackes gebildeten sechs Kernen drei mit einander verschmelzen und in der Nähe der grossen Vacuole zusammen "une bande en forme de croissant" bilden. Ihre Fig. 13 stimmt also mit meinen Fig. 6 und 7 überein. Ausser der grösseren Wahrscheinlichkeit, welche die von mir aufgestellte Entwickelungsfolge beanspruchen kann, habe ich den genauen Beweis, dass dieser halbmondförmige, oder wie ich finde, scheibenoder schalenförmige Kern nicht durch Verschmelzung von drei Kernen, sondern direct aus einer Kerntheilung des zweikernigen Embryosackes entstanden ist. Fig. 12 Taf. IV stellt nämlich die Theilung des unteren der beiden Embryosackkerne dar, während deren Verlauf eine Störung eingetreten sein muss. Die Kernspindel ist noch deutlich vorhanden; in dem gegen die Vacuole hin liegenden Tochterkerne haben sich die Chromosomen bereits aufgelöst und der Kern steht im Begriff, eine den Kernen in Fig. 7 oder 8 entsprechende Gestalt anzunehmen. Sein Schwesterkern dagegen hat sich fast nicht entwickelt und zeigt noch die getrennten, erst zusammenrückenden Chromosomen. Ferner zeigen ja meine Fig. 13 und 14, dass die beiden Kerne von Fig. 7 (von denen nach Treub und Mellink der eine zum unteren Polkern würde, der andere als Verschmelzungsprodukt der Antipodenkerne zu Grunde gehen müsste) ins Knäuelstadium gelangen, sich theilen und erst dann zur Entstehung des unteren Polkernes und der Antipodenkerne führen.

Die beiden Figuren 14 und 15 von Treub und Mellink endlich, welche zeigen sollen, dass von den sechs Kernen im unteren Theile des Embryosackes drei sich nochmals theilen, so dass hier neun Kerne vorhanden wären, von denen drei den Antipodenkernen entsprächen und die sechs anderen sich wieder zum unteren Polkern vereinigen würden, möchte ich mit meinen Figuren 19 und 20 Taf. V in Verbindung bringen. Wie Treub und Mellink auch bemerken, bilden sich bei Tulipa Gesn. um die Antipodenkerne keine Zellen; gewöhnlich werden die drei Kerne bei der weiteren Entwickelung des Embryosackes zusammengedrückt und verschwinden bald. In anderen Fällen aber zerfallen sie schon vor der Befruchtung durch Fragmentation in Stücke, so dass an diesem Ende des Embryosackes (Fig. 19 und 20) 6—10 Kerne ohne Kernwand und von unregelmässiger Form

Abweichungsstadien erforderten die Herstellung einer grossen Anzahl von Präparaten, bevor der normale Entwickelungsverlauf des Embryosackes festgestellt werden konnte. Es ist deshalb leicht erklärlich, lass Treub und Mellink, deren Untersuchung sich über eine grosse Reihe von Pflanzen erstreckte und deshalb im einzelnen Falle vielleicht etwas weniger einlässlich war, durch diese Mannigfaltigkeit n einigen Einzelheiten irregeleitet und zur Aufstellung einer unrichigen Entwickelungsfolge veranlasst wurden.

Der Beschreibung des ausgebildeten Embryosackes will ich noch sinige Bemerkungen über das gesammte Gynöceum vorangehen lassen.

Das oberständige Gynöceum von Tulipa Gesn. wird wie bei anleren Liliaceen von drei Fruchtblättern gebildet, die in der Hauptache einen dreifächerigen Fruchtknoten bilden. Jedes Fruchtblatt rägt in den Fachwinkeln zwei leistenförmig in die Fächer hineinretende Placentarstränge, von denen jeder 40-50 senkrecht zur Achse des Fruchtknotens stehende Ovula besitzt. Die freien Fruchtlattränder breiten sich über dem Fruchtknoten, ohne einen Griffel u bilden, sofort zur dreitheiligen Narbe aus. Wenn die Blüthe aus ler Zwiebel heraustritt, ist der Fruchtknoten erst 6-8 mm lang und vird von den Antheren bedeutend an Grösse übertroffen; bis zum Beginn der Anthese erreicht er 10-12 mm Länge. Das stärkste Nachsthum erfolgt aber erst während der Zeit der Pollenreife. usammengeschlossenen Fruchtblattränder der Narbe treten nun aus inander und die Epidermiszellen der Empfängnissflächen wachsen zu angen, keulenförmigen Papillen aus (Fig. 25 Taf. V), welche vollstänlig mit Protoplasma erfüllt sind und durch Aussonderung von Flüssigeit die Narbenflächen kleberig erhalten. Ist die Empfängnissfähigkeit rloschen, so ist ihr Plasma durch die reichliche Secretion erschöpft, s bilden sich in ihrem Innern zahlreiche Vacuolen und sie gehen zu

Querschnitte in verschiedenen Höhen des Fruchtknotens ergeben, ass unterhalb der Narbe zunächst ein griffelähnlicher Theil des ruchtknotens folgt, d. h. eine Strecke, wo die Fruchtblätter central icht zusammenstossen und die abgerundeten Placenten keine Samennlagen tragen. Die Epidermiszellen des so entstehenden, schmalen nd in drei schmale Kanten ausgezogenen Ganges sind ebenfalls zu lasmareichen, oft zweizelligen Papillen geworden (Fig. 26 Taf. V), relche den ganzen Gang mit einem zur Ernährung der Pollenschläuche ienenden, zuckerhaltigen Safte erfüllen. Die Winkel dieses Ganges

setzen sich nach unten zwischen den Placentahälften der auf einande stossenden Fruchtblätter fort (Fig. 27 Taf. V). Wie die Spalten, sind auch die Placentarstränge an ihrer ganzen Oberfläche, mit Ausnahme der Stellen, wo sie sich nicht in die Funiculi der Samenknospen fortsetzen, mit inhaltreichen, der Pollenschlauchleitung dienenden Zellen überkleider der Stellen und der Pollenschlauchleitung dienenden Zellen überkleider der Stellen und der

Die Samenknospen stehen senkrecht zur Längsachse des Frucht knotens und immer zu sechs, je eine von jedem Placentarstrang, at Sie sind stark anatrop ausgebildet. Zur Zeit de gleicher Höhe. Empfängnissreife sind die Ränder des inneren Integumentes über der Nucellusscheitel schon lange zusammengewachsen und bilden übe demselben durch vermehrte Zelltheilungen einen gewöhnlich dreischich tigen Wulst, dessen Achse der enge Mikropylengang einnimmt. De äussere Integument trägt bei vielen Samenknospen noch zur Ve längerung des Mikropylenganges bei, indem es über das innere In tegument emporwächst. Die Mikropyle ist gegen die Placenta g richtet (Fig. 52 Taf. VIII) und nur durch einen kleinen Vorraum vo den papillenartigen Zellen der freien Placentafläche getrennt. Vo centralen Theil des Fruchtblattes aus durchzieht ein starkes Leitbünd mit zahlreichen Ring- und Spiralgefässen den ganzen Funiculus, u unter der Chalaza unmerklich in den fast cubischen Zellen derselbe In jüngeren Stadien finden wir an seiner Stelle eine Procambiumstrang aus langgestreckten Zellen mit ungewöhnlich lang

Der Nucellus von Tulipa Gesn. ist lang und schmal. Zur Zuder Befruchtung ist an seinem oberen Ende bereits ein grosser The der Zellen durch den wachsenden Embryosack verdrängt oder a der ursprünglichen Lagerung verschoben worden. Der in jünger Stadien keilförmige Embryosack besteht nun aus einer oberen breteren und einer unteren schmäleren Partie (Fig. 18 Taf. V). Von de Nucelluszellen um den oberen Theil des Embryosackes bleibt bestehts die epidermale Schicht über dem Scheitel lange unversehrt, es finden in ihr oft noch nachträgliche Theilungen statt. Dageg werden die zwischen dieser Schicht und dem Embryosack geleger Zellen durch die Zug- und Druckkräfte, welche durch das Wacthum des Embryosackes einerseits und der Integumente andererst ausgeübt werden, aus ihrer Lage verschoben und bilden Reih welche vom Centrum des Nucellus aus wie Strahlen eines Spribrunnens nach oben und aussen gehen.

Eine besondere Ausbildung erfahren (Fig. 18 Taf. V) die Zel eines 3-4 Zellschichten mächtigen Stranges, welcher an das A Sodialende des Embryosackes anschliesst. Die ihm angehörenden Zellen strecken sich sammt ihren Kernen zu fast dreifacher Länge; hr Protoplasma scheint ausserordentlich dicht zu sein. Diese Zellen tehen an der Basis des Nucellus direct mit den kleinen Zellen in Zerbindung, welche den Anschluss an das Leitbündel vermitteln.

Die Untersuchungen Westermaier's haben gezeigt, dass bei ielen Pflanzen den Antipoden in ihren späteren Stadien eine bedeuende ernährungsphysiologische Function zukommt. Bei Tulipa Gesn. ehen die Antipoden schon vor der Befruchtung oder dann unmittelar nach derselben zu Grunde. Man wird nun wohl nicht fehlgehen, wenn nan annimmt, dass die physiologische Function der Antipoden in diesem Talle von dem eigenthümlichen Zellenstrang übernommen worden ist, welcher den Embryosack mit dem Leitbündel in Verbindung setzt und o die directe Zufuhr von Nahrungsstoffen aus demselben erleichtert.

In dem breiteren, unter der Mikropyle gelegenen Theil des Emryosackes finden wir vor der Befruchtung die Kerne des Eiappaates und den oberen Polkern. Unter jedem der kleinen, fast homogen efärbten Synergidenkerne befindet sich eine Vacuole. Eikern und berer Polkern, beide von kugeliger Gestalt und mit deutlichem Kernörperchen, unterscheiden sich ausser durch die Lage häufig noch urch die bedeutendere Grösse des letzteren. In vielen Fällen erfolgt ein Wachsthum allerdings erst unmittelbar vor der Vereinigung mit em unteren Polkerne. Sonderbarer Weise haben sich weder um den ikern, noch um die Synergidenkerne deutlich wahrnehmbare Plasmaäute gebildet. Die vier Kerne dieser Embryosackhälfte scheinen in iner mehr oder weniger einheitlichen Protoplasmaanhäufung zu liegen. da in Präparaten eines späteren Stadiums, wo die Verschmelzung von li- und Spermakern sich vollzieht, um die beiden Kerne eine deutch umgrenzte Plasmamasse zu sehen ist, scheint vor der Befruchtung ine Differenzirung von Ei- und Synergidenzellen zu unterbleiben. er mittlere Theil des Embryosackes wird stets von einer oder zwei rossen Vacuolen eingenommen. Infolge dessen steht das Protoplasma es oberen Theils mit der Antipodialscite nur durch einen dünnen Vandbeleg in Verbindung. Die untere Protoplasmaansammlung ist acuolig und enthält die Antipodenkerne und den unteren Polkern. m die Antipodenkerne findet ebenfalls nie Zellbildung statt und nur elten findet man sie in diesem Stadium noch so gut erhalten, wie e in Fig. 18 dargestellt sind. Meistens sind sie durch Fragmentation ereits in viele unregelmässige Stücke zerfallen oder liegen zusammeneballt im untersten Theile des Embryosackes.

#### II. Befruchtung.

Die Pollenkörner von Tulipa Gesn. sind ausserordentlich gross, von kugeliger Gestalt und mit der Farbenvarietät der Blüthe wechselnd, von einer starken, gelblich, röthlich oder grünlich gefärbten Exine umkleidet. In absolutem Alkohol fixirte, mit Hämatoxylin gefärbte Körner (Fig. 21 Taf. V) sind dankbare Objecte der mikroskopischen Untersuchung. Die generative Zelle erfüllt immer einen grossen Raum des Korninnern. Sie hat meistens ellipsoidische Gestalt und ist von einer schwach gefärbten, oft sehr dicken Membran umgeben. Sie enthält in ihrem stark färbbaren Protoplasma einen chromatinreichen, etwas länglichen Kern. Der vegetative Kern liegt der generativen Zelle an; da er ebenfalls viel Farbstoff aufnimmt, ist seine Grösse und Form deutlich wahrzunehmen, was bei den meisten Pflanzen [z. B. Iris sibirica 1) und Lilium Martagon 2)] nicht der Fall ist.

Die Pollenkörner von Tulipa Gesn. bilden sowohl auf der Narbe als auch in künstlichen Culturen leicht und rasch Pollenschläuche. Merkwürdiger Weise scheint dabei der Concentrationsgrad der Nährflüssigkeit auf ihr Gedeihen nur von geringem Einflusse zu sein. Strasburger³) empfiehlt nämlich 1—3proc. Zuckerlösungen, während ich in 15—30proc. Lösungen mit eingelegten Narbenstücken immer sehr schöne Pollenschläuche zog.

Bereits eine Stunde nach dem Einsetzen der Körner in die Nährflüssigkeit wird an einer beliebigen, sich vorwölbenden Stelle die Exine zersprengt und das von der Intine umschlossene Plasma tritt in Form eines dicken Schlauches aus. Eine grosse Vacuole nimmt die Spitze desselben ein (Fig. 22 Taf. V). Nach einer weiteren Stunde nähern sich die beiden Kerne der Pollenschlauchmündung; mit ihnen verschiebt sich auch der grösste Theil des noch zurückgebliebenen Protoplasmas. Im Verlauf der dritten Stunde treten die Kerne, der vegetative voran, aus dem Korne in den Schlauch über (Fig. 23 u. 24 Taf. V) Ihnen folgt der Rest des Protoplasmas, so dass im Korne nur noch einzelne Theile des Wandbeleges und spärliche Verbindungsfäder zurückbleiben.

Wohl ebenso rasch erfolgt die "Keimung" der Pollenkörner au den Papillen der Narbenlappen. Die Pollenschläuche wachsen der Papillen entlang in die drei eng ausgezogenen Rinnen des Kanal

<sup>1)</sup> A. Dodel, Beiträge zur Kenntniss der Befruchtungserscheinungen bei Iris sibirica. 1891.

<sup>2)</sup> E. Overton, op. cit.

<sup>3)</sup> E. Strasburger, Das bot. Practicum pag. 540.

hinein, welcher sich im oberen Theile des Fruchtknotens zwischen den nicht vollständig verwachsenen Fruchtblättern befindet. Auf Längsschnitten durch diese Fruchtknotenpartie sind immer eine grosse Zahl von Pollenschläuchen zu sehen, die zwischen den ein- und zweizelligen Papillen der Epidermis oder in dem von diesen abgesonderten Schleime nach unten wachsen. Sie sind hier dünner als nach dem Austritt aus dem Pollenkorn. Häufig nimmt man in ihrem Innern die Cellulosepfropfen wahr, durch welche die leeren hinteren Partien des Pollenschlauches von dem plasmaerfüllten jüngsten Theile abgeschlossen werden. Der Form des Pollenschlauches entsprechend sind auch die Kerne länger und dünner geworden. Leider ist es mir nicht gelungen, lie Auflösung der generativen Zelle und die Theilung ihres Kernes zu beobachten.

Zwischen Bestäubung und Befruchtung verfliesst bei Tulipa Gesn. mmer ein Zeitraum von 8-10 Tagen. Die letzte Entwickelung des Embryosackes erfolgt ja sehr spät, so dass man 1—2 Tage nach der Bestäubung bereits eine Menge von Pollenschläuchen in den Leitungspahnen des obersten, sterilen Fruchtknotentheils findet, während im Embryosack erst die vier in Theilung begriffenen Kerne zu treffen ind. Die Befruchtung erfolgt, wenn die Blumenblätter verwelkt sind ınd abzufallen beginnen. Es ist deshalb wahrscheinlich, dass die Pollenschlauchenden in den Spalten zwischen den fertilen Placenten nehrere Tage in Ruhe verharren. Erst nachdem der Eiapparat sich usgebildet hat und von der Samenknospe die zur Anziehung der Pollenschläuche dienenden Substanzen ausgesondert werden, biegen, lie Pollenschläuche von ihrer bisherigen Wachsthumsrichtung ab und treben, den Papillenzellen zwischen den Samenanlagen folgend, gegen len engen Vorraum hin, welcher den Mikropylengang von den papilösen Zellen trennt. Alle vor dem Mikropyleneingang beobachteten Pollenschlauchenden sind wahrscheinlich einer besonders reichlichen Ernährung wegen viel dicker als in jüngeren Stadien, so dass ihr Durchnesser oft das Doppelte des früheren geworden ist. Gewöhnlich tritt ur einer in den engen Mikropylengang ein und füllt denselben, beim bwärtswachsen sich den Wänden dicht anschmiegend, vollständig aus.

Ein bedeutender Theil der Forschung auf dem Gebiete der allemeinen Botanik war in den letzten 25 Jahren der Kenntniss der
Intwickelung der Geschlechtsprodukte und der Befruchtungserscheiungen gewidmet, so dass uns dieses Gebiet der Entwickelungsgechichte durch die Arbeiten einer Reihe von Forschern nun in der
Iauptsache erschlossen ist. Von noch offen gelassenen Fragen ist

neuerdings eine der interessantesten durch Untersuchungen von Nawasch in 1) und Guignard 2) beantwortet worden: Warum erfolgt im Embryosack der Angiospermen die Theilung des primären Endospermkerns, auch im Falle als sich die beiden Polkerne schon lange vor der Copulation des Ei- und des Spermakerns verschmolzen haben, erst nach dieser Copulation, dann aber so rasch, dass bis zur ersten Theilung des Copulationskerns bereits vier oder acht Endospermkerne gebildet werden können?

Die unabhängig von einander ausgeführten Untersuchungen von Nawaschin und Guignard ergaben die unerwartete Thatsache, dass bei den beiden von ihnen untersuchten Pflanzen, während der eine Spermakern sich an den Eikern anlegt, der andere (über dessen Schicksal bis anhin ebenfalls nichts bekannt war) weiter in den Embryosack hinabwandert, an Grösse beträchtlich zunimmt und sich an den oberen Polkern, oder an die beiden verschmelzenden Polkerne, oder aber an den unteren der beiden anlegt, so dass also in jedem Falle der entstehende primäre Endospermkern das Vereinigungsprodukt dreier Kerne darstellt.

Es gelang mir, auch bei Tulipa Gesn. diesen neu entdeckten Befruchtungsmodus auf einer Reihe von Schnitten zu finden.

Unmittelbar über dem Nucellusscheitel ist der Pollenschlauch gewöhnlich pfropfenzieherartig gewunden. Sein weiteres Wachsthum scheint durch eine durch die Nucelluszelle hindurch wirkende, von Embryosacke ausgehende Substanz veranlasst zu werden. Auf der Nucellusspitze kann eine Stauung des Pollenschlauchinhaltes eintreter (Fig. 31 Taf. VI), so dass er sich kropfartig nach den Seiten ver breitert und nur mit einer schmalen Fortsetzung die Nucelluszell schicht durchbricht. In anderen Fällen dagegen schwillt die Pollen schlauchspitze kolbenförmig an und drückt jedenfalls mit grosse Gewalt die Nucelluszellen aus einander (Fig. 28 Taf. V), wobei dere Kerne oft in viele Stücke zertheilt werden. Der vegetative Kern is in dem hier dargestellten Pollenschlauche ebenfalls bis an den Nucellusscheitel mitgewandert.

Die beiden Spermakerne verlassen den Pollenschlauch gleichzeitig

<sup>1)</sup> Nawaschin S., Neue Beobachtungen über die Befruchtung bei Fritillar tenella und Lilium Martagon. Ref. im Bot. Centralblatt, 1899, I. Quart. pag. 6 II. Quart. pag. 241.

<sup>2)</sup> Guignard L., Sur les Anthérozoïdes et la double copulation sexuel chez les végétaux angiospermes. Revue générale de Botanique VI. Série T. X 1899, pag. 129.

Sie sind stäbchenförmig und zeigen bei Hämatoxylinfärbung einen feinkörnigen, homogenen Bau. Der eine von ihnen legt sich an den Eikern an und nimmt dabei eine gedrungenere ellipsoide Gestalt an (Fig. 28 Taf. V); der andere wandert im seitlichen Wandbeleg tiefer in den Embryosack hinein.

Die Polkerne haben indessen ebenfalls ihre Lage verändert. Meistens wandert der untere mit einer grossen Plasmamasse gegen den Eiapparat hinauf. In der Mehrzahl der Fälle trifft der zweite Spermakern zuerst auf den oberen Polkern, so lange dieser noch in der Nähe des Eikerns ist (Fig. 29 Taf. VI). Die beiden Kerne wandern hierauf dem unteren Polkern etwas entgegen (Fig. 30 Taf. VI) und vereinigen sich mit demselben (Fig. 31 Taf. VI). In den beiden lurch die Fig. 32 a u. b dargestellten Fällen scheint die Vereinigung der Polkerne schon weiter vorgeschritten zu sein, so dass es wahrscheinlich ist, dass der Spermakern die beiden Kerne bereits in Verchmelzung begriffen fand. Auch dieser zweite, während seiner Wanderung grösser gewordene Spermakern rundet sich nach der Berührung nit dem einen oder den beiden Polkernen ab. Durch die stärkere Färbung ist er immer sehr deutlich von den beiden Polkernen mit hren grossen Kernkörperchen zu unterscheiden.

Zur Zeit der Copulation von Ei- und Spermakern bildet sich um lie beiden Kerne eine deutliche Ansammlung von Protoplasma (Fig. 28 and 31 Taf. V und VI). Die Synergidenkerne sind entweder schon in Auflösung begriffen (Fig. 28 und 31) oder, wie in Fig. 29, noch eralten.

Die Vergleichung meiner Figuren mit denjenigen Guignard's on Lilium Martagon wird wesentliche Unterschiede im Aussehen der permakerne feststellen. Diese haben bei Lilium Martagon sowohl ach Guignard's als auch nach Nawaschin's Untersuchungen ine Gestalt, die auffallend an die Spermatozoiden niederer Pflanzen rinnert. Guignard gibt von ihnen folgende Beschreibung: "Les oyaux mâles s'allongent l'un et l'autre en un corps qui s'incurve de açons variables, d'abord en forme de crochet, de croissant ou de oucle légèrement renflés au centre et parfois plus minces à l'un des outs. Ils prennent un aspect vermiforme. Leur allongement s'acompagne d'une torsion, qui peut être celle d'une spirale comprenant nou deux tours irréguliers. J'en ai observé un grand nombre dont as aspects très divers, marqués aussi par M. Nawaschin, pourraient lire supposer l'existence de mouvements." Da sich diese Kerne von en Spermatozoiden der höheren Kryptogamen nur durch das Fehlen

von Cilien unterscheiden, welch letztere übrigens bei jenen nach dem Eintritt in die weibliche Zelle auch abgeworfen werden, legt ihnen

Guignard ebenfalls den Namen Spermatozoid bei.

Wie wir gesehen haben, treten in der Entwickelung der Samenknospen von Tulipa Gesn. die mannigfaltigsten Unregelmässigkeiten,
wie Verkümmerung derselben, Ausbleiben der Kerntheilungen im Embryosack, Entwickelung tauber Samen, ferner Reductionen, wie das
Ausbleiben der Zellbildung um Antipoden-, Synergiden- und Eikerne
auf. Es ist deshalb nicht verwunderlich, wenn die gleiche Ursache,
also die anhaltende vegetative Vermehrung von künstlich gezogenen
Spielarten auch die Ausbildung der männlichen Sexualkerne beeinflusst hat. Das Aufgeben einer phylogenetisch alten Form der generativen Pollenkerne muss also wahrscheinlich mit den oben genannten
Veränderungen in eine Reihe gestellt werden.

Stadien der weitergehenden Verschmelzung von Ei- und Spermakern, sowie der Polkerne mit dem zweiten Spermakerne liegen mit

bis jetzt nicht vor.

# III. Entwickelung des Embryo (Polyembryonie).

Nach der Befruchtung beginnt sich der Embryosack namentliel in seinem mittleren und unteren Theile auf Kosten des noch vorhan denen Nucellusgewebes rasch zu vergrössern. Die Eizelle (Fig. 3: Taf. VI) ist nun mit einer deutlichen Membran umgeben; sie hat ein bedeutende Grösse erreicht und nimmt die ganze Scheitelregion de Embryosackes ein. In ihrem breiteren, protoplasmareicheren untere Theile ist der grosse Copulationskern. Dieser verharrt längere Ze in einem Ruhestadium. Erst nachdem durch Theilung des primäre Endospermkernes bereits vier oder acht Endospermkerne entstande sind, findet auch die erste Theilung des Eikerns und der Eizelle stat

Bei der ersten Theilung wird, wie die Untersuchungen von Hofmeister 1), Hanstein 2), Hegelmaier 3) u. A. zeigen, bei de meisten Angiospermen durch eine horizontale Wand die plasmareich Scheitelpartie der Eizelle von einem grösseren Basalstück abgetrent Von der kleinen Scheitelzelle aus erfolgt hierauf das gesammte weite Wachsthum. Der junge Embryo wird, so lange er nicht in Embry

<sup>1)</sup> W. Hofmeister, Neue Beiträge zur Kenntniss der Embryobildung d Phanerogamen. II. Monocotyledonen. 1861.

<sup>2)</sup> Hanstein, Botanische Abhandlungen I. Band. 1874.

<sup>3)</sup> F. Hegelmaier, Vergleichende Untersuchungen über Entwickeludicotyledoner Keime. 1878.

körper und Embryoträger gegliedert ist, als Vorkeim bezeichnet. Ein bis drei scheitelständige Zellen desselben sind die Mutterzellen des Embryokörpers, welcher zunächst in der Form einer Zellkugel angelegt wird, die sich unter langsamer Differenzirung der verschiedenen Meristeme auch äusserlich zu dem typisch gebauten Embryo mit Coyledon, Vegetationspunkt, hypocotylem Glied und Wurzelanlage umrestaltet. Die übrigen Zellen des Vorkeims bilden den Embryoträger, ler nach Hofmeister bei den Monocotyledonen, durch die Querheilungen der ursprünglichen Scheitelsegmentzelle bedingt, die Gestalt eines kürzeren oder längeren Zellfadens erhält. Durch das nachrägliche Wachsthum der 3-5 Zellen dieses Fadens und durch Querınd Längswände erfolgende Theilungen wird die Regelmässigkeit des Aufbaues der fadenförmigen Vorkeime oft gestört. Solche Vorkeime pilden den Uebergang zu den keulig-massigen Embryoträgern vieler Framineen und einzelner Liliaceen, welche durch vermehrte Theilungen ler ursprünglich wenigzelligen Anlage gebildet werden.

Einen complicirteren Verlauf der Embryobildung lernen wir bei l'ulipa Gesn. kennen. Die ersten Theilungen der befruchteten Eizelle ühren zur Bildung eines unregelmässigen, aus grossen plasma- und ternreichen Zellen zusammengesetzten Körpers. Dieser bildet am scheitel einen oder mehrere Vorkeime, von denen aber fast austahmslos nur einer sich zu einem Embryo entwickelt.

Auch bei Tulipa Gesn. wird die Eizelle durch die erste Theilung n eine grössere Basalzelle und eine kleinere scheitelständige Segmentelle zerlegt. Gewöhnlich erfolgt diese Theilung aber durch eine chief gestellte Wand (Fig. 34 Taf. VI) oder sogar vollständig in der Längsrichtung der Eizelle (Fig. 40 Taf. VI). Die inäquale Theilung ist labei in den meisten Fällen zu einer mehr oder weniger äqualen zeworden. Dem entsprechend zeigen die entstehenden Tochterzellen päter auch das gleiche Verhalten. Während bei inäqualer Theilung lie entstehende grosse, plasmaarme Basalzelle nicht theilungsfähig ist ind alles Wachsthum von der kleineren Segmentzelle ausgeht, beheiligen sich hier nun beide Zellen in gleicher Weise am Zellvildungsprocesse, ja die Theilung der Basalzelle kann sogar derjenigen ler Scheitelzelle vorangehen (Fig. 35 Taf. VI).

Die in den Figuren 36-40 dargestellten, auf einander folgenden veiteren Entwickelungsstadien mit den unregelmässig geformten, nach ussen stark abgerundeten Zellen zeigen, dass hier nicht die Entwickelung eines gewöhnlichen Vorkeims mit mehr oder weniger deutlicher Etagenbildung eingeleitet ist. Wie ferner aus den Fig. 38 und 40

zu ersehen ist, haben schon in diesen jüngsten Stadien auch Theilungen in der Ebene der Zeichnungsfläche stattgefunden. Es entstehen also kleine Zellkörper, die, wie es in dem in Fig. 38 dargestellten Stadium der Fall ist, mit mehreren scheitelständigen Zellen wachsen. Nach weiteren regellos stattfindenden Theilungen entstehen aus diesen Anfängen unregelmässige, oft traubige Zellkörper, wie sie in den Fig. 41-46 dargestellt sind. Viele Zellen erfahren nach beendetem Wachsthum noch nachträgliche Theilungen. Sie sind dicht mit Protoplasma erfüllt und besitzen gewöhnlich eine grosse Anzahl von Kernen. Während diese in den jüngeren Stadien (Fig. 34-40) noch vollständig normales Aussehen haben und stets 1-2 Kernkörperchen zeigen, sind die Kerne der ausgewachsenen Zellen von ungleicher Grösse, ohne Kernkörperchen und scheinen bloss aus einer homogenen, stark färbbaren Grundsubstanz zu bestehen. Nach einigen Präparaten zu urtheilen, verlaufen auch die Kerntheilungen nicht mehr normal; die Zahl der unregelmässigen Chromosomen beträgt bei diesen nachträglichen Theilungen immer weniger als 24. In älteren Stadien finden wir die Kerne der einzelnen Zellen an einander liegend oder sogar zu undeutlichen, stark gefärbten Haufen geballt.

Seiner Function wegen wollen wir diesen Zellkörper als Vorkeimträger¹) bezeichnen. An seinem Scheitel spaltet er sich nämlich in 2—5 Zellgruppen, die, wie ihre spätere Entwickelung zeigt,

den Embryovorkeimen anderer Pflanzen entsprechen.

Tulipa Gesn. zeigt also die Erscheinung der Polyembryonie und zwar in ähnlicher Weise, wie dies von einigen Cupressineen und Abietineen<sup>2</sup>) bekannt ist, bei denen nach den ersten Theilungen der befruchteten Eizelle durch Querwände eine Spaltung in mehrere getrennt wachsende Embryoanlagen erfolgt, von denen im Laufe der Entwickelung eine die Oberhand gewinnt und die anderen verdrängt

Wie ich nach Abschluss meiner Untersuchung beim Studium de einschlägigen Litteratur fand, ist die gleiche Art der Polyembryonie wie bei Tulipa Gesn. 1895 von Jeffrey<sup>3</sup>) bei Erythronium americanum

<sup>1)</sup> Diese Bezeichnung ist zwar schon von Hegelmaier (op. cit. pag. 102 für ein ganz anders aussehendes Gebilde der Embryogenie von Corydalis ochro leuca gebraucht worden; sie scheint mir aber bei Tulipa Gesn. die allein passend zu sein.

<sup>2)</sup> K. Goebel, Vergleichende Entwickelungsgeschichte der Pflanzenorgan Handbuch der Botanik von A. Schenk. III. Bd. pag. 160.

<sup>3)</sup> Jeffrey E. C., Polyembryony in Erithronium americanum. Annals Botany IX, 1895, pag. 537-541.

einer wild wachsenden nahen Verwandten der Gattung Tulipa, jentdeckt und beschrieben worden. Wie Jeffrey's Beschreibung und die beigegebenen sechs Figuren zeigen, findet auch bei Erythronium americanum die Bildung eines Vorkeimträgers statt. Auch hier gestaltet sich schon nach der ersten Zelltheilung die Weiterentwickelung höchst unregelmässig: "the first division is followed by others which have no fixed order or plane." Immerhin ist auch bei dieser Pflanze die Zelltheilung nicht auf die eine scheitelständige Zelle beschränkt, sondern es theilen sich beide Zellen wohl in gleicher Weise. jüngeren Stadien ist die Uebereinstimmung bei beiden Pflanzen eine auffallende, und Jeffrey's Figuren 3 und 4 könnten vollkommen mit meinen Figuren 35 und 37 vertauscht werden. Zwei seiner weieren Zeichnungen zeigen ältere Vorkeimträger, von denen der eine sich am Rande zu gliedern beginnt, während der andere bereits vier Embryonen" oder, wie sie wohl richtiger genannt werden, Vorkeimınlagen, ähnlich den in meinen Figuren 42 und 43 trägt. In der Form unterscheidet sich der ausgewachsene Vorkeimträger von Eryhronium americanum freilich wesentlich von demjenigen von Tulipa Jesn. In jüngeren Stadien läuft auch bei Erythronium am. der Emryosack spitz gegen die Mikropyle aus, so dass der mit einer basalen Zelle beginnende embryonale Körper sich erst gegen den weiteren l'heil des Embryosackes hin verbreitern kann und wie bei Tulipa Gesn. zu einem traubigen Körper zu werden scheint. Eine später erfolgende Verbreiterung auch dieses Theiles des Embryosackes erlaubt dem Vorceimträger, sich mehr in die Breite zu entwickeln, so dass er in effrey's Fig. 6 mit acht Zellen breiter Basis an das innere Integunent anschliesst.

Auch bei Erythronium dens canis scheint, nach zwei Figuren Hofmeister's 1) zu schliessen, der Bildung eines Embryos diejenige ines Vorkeimträgers oder doch eines grossen, keuligen Vorkeims oraus zu gehen.

Die auf dem Vorkeimträger von Tulipa Gesn. entstehenden Vorteime (Fig. 41 Taf. VI nnd Fig. 42 und 43 Taf. VII) haben ganz unteiche Grösse und Form. Viele sind kugelig und in Quadranten der Octanten getheilt, andere zeigen unvollständige und unregelnässige Segmentirung, einige endlich zeichnen sich durch eine merkvürdige Segmentation aus (Fig. 42 Taf. VII), die auffallend an die ekannten Abbildungen junger Moosknospen oder Equisetenscheitel, lso an junge, mit Scheitelzellen wachsende Sprosse, erinnert.

<sup>1)</sup> W. Hofmeister, op. cit. Taf. XIX Fig. 5 u. 6.

Wie schon gesagt worden ist, können am Scheitelende des Vorkeimträgers mehrere solcher Vorkeime entstehen (in Fig. 41 sind deren fünf, in Fig. 42 dagegen vier). Da der Vorkeimträger nicht nur in einer Fläche, sondern als Körper entwickelt ist, kommt es nicht selten vor, dass (Fig. 43 Taf. VII) solche Vorkeime über einander liegen, Wenn die Entwickelung des Vorkeimträgers zur Bildung eines mehr oder weniger symmetrisch gebauten Körpers führt, schliesst dieser off mit einer einzigen Vorkeimanlage ab, welche sich in die beiden Theile des Embryos, in Embryoträger und Embryokörper, zu differenzirer beginnt. Auch auf den Vorkeimträgern mit mehreren gleich stark entwickelten Vorkeimen wächst schliesslich nur einer zu einem wirk lichen Embryo aus, während die übrigen, sowie der Vorkeimträge selbst, nicht mehr weiter wachsen. Das ganze Gebilde erhält dadurch bald eine asymmetrische Form (Fig. 46). Auch bei Erythronium am entsteht auf einem Vorkeimträger, wie Jeffrey bemerkt, nur ei einziger ausgewachsener Embryo.

Am Scheitel des bevorzugten Vorkeimes bilden sich zunächt einige kleinere, etagenförmig gelagerte Zellen (Fig. 47 Taf. VII), di nur einen oder zwei gut ausgebildete Kerne enthalten. Nach einige weiteren Theilungen beginnt die Differenzirung des aus scheiber förmigen Zellen sich aufbauenden Embryoträgers und des kugelige Embryokörpers. Ob zur Bildung des in Fig. 48 dargestellten Octante eine oder zwei Zellen des undifferenzirten Vorkeimes verwendet werde vermag ich nicht zu entscheiden. Es kann ja auch nicht Aufgal dieser Arbeit sein, die nun rasch vorwärts schreitende Entwickelur von Embryoträger und -Körper Schritt für Schritt zu verfolgen. Uebe dies haben die zahlreichen embryologischen Untersuchungen bei Moncotyledonen und Dicotyledonen zur Genüge festgestellt, dass in de Embryoentwickelung immer grosse individuelle Abweichungen von kommen und deshalb nur für wenige Pflanzen bis zu einer grösser Zellenzahl eine genaue Theilungsfolge aufgestellt werden kann.

Der Embryoträger besteht meistens aus 4—6 Etagen (Fig. 49 u. 5 von denen jede mehrere Kerne enthält. Durch Theilungen in tange tialer Richtung findet in dem rasch wachsenden Embryokügelch bald eine Differenzirung in das oberflächliche Dermatogen und innere Schichten statt, welche sich später wiederum in Plerom u Periblem theilen.

Eine besondere Erwähnung verdient noch ein in Fig. 51 Taf. dargestelltes Präparat. Es ist dies der einzige Fall, in welchem zu benachbarte Vorkeime desselben Vorkeimträgers sich zu Embryon

au entwickeln begonnen haben. Es scheint mir nicht wahrscheinlich, lass sich in diesem Falle beide vollständig entwickelt hätten. Abgesehen davon, dass der eine bereits bedeutend stärker ausgebildet ist als der andere und diesen vielleicht noch vollständig verdrängt hätte, ind beide auch insofern anormal gestaltet, als ihre Embryokörper ohne eigens differenzirten Träger auf dem Vorkeimträger aufsitzen.

Es ist schon vielfach die Vermuthung ausgesprochen worden, lass in Fällen einer ausserordentlichen Entwickelung des Embryorägers dieser die Nahrungszufuhr in den Embryo zu vermitteln abe. Könnte dem Vorkeimträger von Tulipa Gesn. die gleiche Function, vielleicht noch in erhöhtem Maasse zukommen? sehen desselben und sein Schicksal geben auf diese Frage eine rerneinende Antwort. Schon während der Entstehung des Vorkeimrägers sind namentlich seine älteren Theile mit dicken Membranen ımgeben, während die jüngeren Theile, und besonders die an der Scheitelpartie entstehenden Vorkeime, ganz dünne Membranen haben, welche der Nahrungsaufnahme weniger hinderlich sind. In der That indet man um diese Vorkeime und später um den sich entwickelnden Embryo immer dichtes Plasma mit grossen, in Auflösung begriffenen Kernmassen. Während der Entwickelung des Embryo verschwindet ıllmählich der Inhalt der grossen, vorher so plasma- und kernreichen Zellen des Vorkeimträgers (Fig. 49 Taf. VIII). Dieser ist nutzlos geworden und degenerirt. Die in den flüssigen Bestandtheilen seiner Zellen noch aufgespeicherten Stoffe finden zum Aufbau des Embryo Verwendung. Die verdickten Zellwände des Vorkeimträgers dagegen ind noch im reifen Samen theilweise zu finden.

Die Samen von Tulipa Gesn. sind Mitte Juli reif. Der in ihnen anthaltene Embryo (Fig. 60 Taf. VIII) ist etwa 4 mm lang. Er stimmt n seinem Bau mit demjenigen anderer Liliaceen überein. Er ist neistens dem convexen Rand des Samens parallel schwach gekrümmt ind liegt in einer Höhle des wenigschichtigen Endosperms. Seine Differenzirung ist noch nicht weit vorgeschritten. Wurzelanlage und Vegetationskegel sind schwach entwickelt; durch bedeutende Grösse lagegen zeichnen sich das walzenförmige hypocotyle Glied und der rerbreiterte Cotyledon aus. Die äusserste Schicht des letzteren beteht aus radial gestreckten, schmalen Zellen, die bei der Keimung rielleicht als Saugorgan die Nahrungsaufnahme aus der Reservecellulose les Endosperms besorgen. Die Zellen des Embryo enthalten weder Stärke, noch Oel; ihr Inhalt gibt eine schwache Zuckerreaction, beteht aber zum grössten Theile aus Eiweisssubstanzen.

## IV. Bildung des Endosperms.

Der Entdeckung des Copulationsvorganges des zweiten Spermakerns mit den beiden Polkernen durch Nawaschin und Guignard sind vor wenigen Monaten zwei nicht minder interessante Untersuchungen von De Vries¹) und Correns²) gefolgt, in welchen die beiden Forscher zeigen, dass bei Bastardirung zweier, mit verschiedenartigem Endosperm ausgerüsteter Maisvarietäten, des sog. Zuckermais und des gewöhnlichen Stärkemais, nicht nur der Embryo, sondern auch das Endosperm Eigenschaften beider Eltern erhält. Damit ist also der experimentelle Nachweis erbracht, dass auch die Copulation des zweiten Spermakernes mit den Polkernen, wie diejenige von Ei- und Spermakern eine wirkliche Befruchtung mit Uebertragung vererbbarer Eigenschaften ist.

Von den zum primären Endospermkern vereinigten Kernen besitzen bei Tulipa Gesn. zwei, der Spermakern und der obere Polkern, die reduzirte Chromosomenzahl 12, während der untere Polkern eine zwischen 12 und 24 schwankende Zahl von Chromosomen aufweist. Es wäre deshalb von grossem Interesse, festzustellen, ob nun in den Prophasen der ersten Theilung die Zahl der Chromosomen wirklich zwischen 36 und 48 liegt und in welcher Weise in den folgenden Theilungen die Reduction auf die gewöhnliche Zahl von 24 Chromo-Leider bin ich aber erst im Besitze von Präparaten. somen stattfindet. wo vier Endospermkerne in Theilung begriffen sind, die sich nicht einmal gut zur Darstellung eignen, da immer zwei Kerntheilunger fast über einander liegen und nur bei verschiedener Einstellung aus einander gehalten werden können. Immerhin ist mit Bestimmtheit zu ersehen, dass die Chromosomenzahl dieser vier Kerne noch je etwa 30 beträgt.

Die ersten Endospermkerne (Fig. 33 Taf. VI) sind von bedeuten der Grösse. Sie liegen in einem centralen Strang von Protoplasma während die peripherischen Partien des stark wachsenden Embryo sackes noch viele Vacuolen aufweisen. Erst nachdem 16—32 Kerngebildet worden sind, zieht sich das gesammte Plasma mit den Kernen allmählich gegen die Peripherie des Embryosackes und bilde schliesslich einen an der ganzen Oberfläche gleichmässig entwickelte Wandbeleg von schaumiger Struktur.

<sup>1)</sup> H. de Vries, Sur la fécondation hybride de l'albumen. Comptes rendu de l'acad. d. sciences, 1899, Nr. 23 pag. 973-975.

<sup>2)</sup> C. Correns, Untersuchungen über die Xenien bei Zea Mays. Ber. de Deutschen bot. Ges. Bd. XVII, 1899, Heft 10 pag. 410-417.

Das Wachsthum des Vorkeimträgers und die rasch erfolgenden Theilungen der Endospermkerne bedingen zunächst eine starke Austehnung des Embryosackes in die Breite, was theils durch das allgemeine Wachsthum der ganzen Samenanlage, theils durch die Verträngung der seitlich gelagerten Nucelluszellen ermöglicht wird. Die rollständige Resorption der Nucelluszellen wird zuerst durch die mitteren Partien des Embryosackes vollzogen, so dass hier der kernreiche Wandbeleg des Embryosackes unmittelbar auf das innere Integument u liegen kommt. Erst jetzt wächst der Embryosack auch langsam gegen die Chalaza hin, indem eine vacuolige, kernlose Plasmamasse, lie dem Nucelluskörper auf seiner ganzen Fläche aufliegt, durch Reorption seiner Zellen zugleich die Vergrösserung und die Ernährung les Embryosackes besorgt.

Der beiderseits von einer Hautschicht begrenzte Wandbeleg des Embryosackes ist bei Tulipa Gesn. sehr dünn. In gleichmässigen Abständen von einander (Fig. 53 Taf. VIII) liegen die kugeligen oder voiden Kerne. Sie zeichnen sich durch ein zartes Gerüstwerk feiner Lininfäden aus, in welchem zahlreiche Chromatinkörperchen eingenischt sind. Die Nucleolen, 2—5 an Zahl und von ganz ungleicher Frösse, sind wie die Chromatinsubstanz durch Hämatoxylin stark ärbbar.

Nicht selten erfolgen in einem grossen Theile des Wandbeleges lie Kerntheilungen gleichzeitig. Meistens schreiten sie in diesem falle in einer bestimmten Richtung vorwärts, so dass man z. B. in ler Nähe der Mikropyle die Anaphasen, am Chalazaende des Embryoackes das beginnende Knäuelstadium und dazwischen alle übrigen stadien der Karyokinese treffen kann. Ich bin im Besitze mehrerer räparate, welche ähnliche Bilder bieten wie Strasburger's Fig. 218, pag. 615, seines Bot. Practicums von Fritillaria imperialis. Trotzdem on geeignetem Material leicht eine grössere Anzahl von guten Präparaten hergestellt werden könnte, würden sich diese doch nicht zu eingehenden Kernstudien eignen, da es wegen der eigenartigen Biegungen und Stellungsverhältnisse der Chromosomen z. B. schon inmöglich ist, ihre Zahl genau zu bestimmen (Fig. 54 Taf. VIII).

Ein glücklicher Zufall hat mir zu einem Präparate verholfen, in welchem der Verlauf der letzten Kerntheilung vor der Segmentirung les Wandbeleges zur ersten Endospermschicht genau zu verfolgen ist. Von einigem Interesse dürfte eine kleine Beobachtung sein, die ich un den Anaphasen dieser Theilung machen konnte. Die Chromosomen ammeln sich an den Polen der Spindelfigur (Fig. 55 und 56 Taf. VIII),

verschmelzen mit ihren Enden und bilden die Tochterknäuel. Innerhalb der dem umgebenden Cytoplasma angehörenden Kernmembranen lösen sich die Chromosomen in feine Fäden und Körnchen auf, es bilden sich in dem jungen Kern das Liningerüst und 2-3 Nucleolen. Zwischen den Tochterkernen spielen sich indessen die Vorbereitungen zur Membranbildung ab. Wenn die aus einander weichenden Tochterchromosomen sich zu den Knäueln anordnen, sind diese nur durch wenige gerade und parallel verlaufende Spindelfasern verbunden. Der ganze zwischen ihnen liegende Raum unterscheidet sich vom umgebenden Cytoplasma durch eine intensivere Färbung, was darauf hindeutet, dass daselbst eine fein zertheilte Substanz vorhanden ist. In dem Maasse, als die Zahl der Spindelfasern sich nun vermehrt und die Spindelfigur tonnenförmig wird, beginnt sich diese schwach gefärbte Substanz von den beiden Kernen weg zu einem Gürtel um den Aequator der Tonne zu concentriren und sich nach und nach den Spindelfasern anzulagern, so dass diese in ihrer mittleren Partie dicker und stärker gefärbt sind. Indem sich diese Substanz schliesslich zwischen den Spindelfasern zu kleinen Anschwellungen zusammenzieht die mit einander verschmelzen, entsteht eine scharfe, dunkel gefärbte Zellplatte (Fig. 57 Taf. VIII).

Bekanntlich findet während der Prophasen der Kerntheilung eine Auflösung der Kernkörperchen statt. In Präparaten mit solchen Stadien hat der Kernraum eine intensivere Färbung als das umgebend Cytoplasma (siehe auch Fig. 14 Taf. IV). Es erscheint deshalb wahr scheinlich, dass diese Färbung von einer Vertheilung der Nucleolar substanz herrührt, die beim Auseinanderweichen der Chromosome an ihrer Stelle verbleibt, sich dann später an den äquatorialen Theile der Spindelfasern sammelt und zur Bildung der Zellplatte verwendet wird

Das Vorhandensein einer tingirbaren Substanz zwischen de Spindelfäden ist auch von Strasburger (Bot. Pract. pag. 618) be Fritillaria imperialis constatirt worden, und er spricht ebenfalls de Vermuthung aus, dass diese Substanz, die sich nach der äquatoriale Zone zieht, sich dort an der Bildung der Zellplatte betheilige: "Fracht den Eindruck, als wenn Nucleolarsubstanz auch zu dieser Bildun die mit einer Vermehrung und äquatorialen Anschwellung der Verbindungsfäden verbunden ist, nöthig wäre."

Durch die vollständige Ausbildung der Zellplatte (auch bei de vorhergehenden Endospermkerntheilungen wird eine Zellplatte ang legt, die aber bald wieder aufgelöst wird) zwischen den Tochterkern der letzten Kerntheilung ist nun auch bereits die simultane Zellbildung

singeleitet, welche den vielkernigen Wandbeleg des Embryosackes zur ersten Wandschicht des Endosperms umwandelt. Bei der Abheilung des Wandbeleges in die prismatischen Plattenzellen kommen ichr häufig 2-4 Kerne in dieselbe Zelle zu liegen. In wenigen Fällen werden sie durch nachträglich eingeschaltete Wände von eintnder getrennt. Meistens nähern sie sich, werden von einer gemeinamen Plasmaschicht umgeben und verschmelzen schliesslich zu einem grossen Kern. Ein entsprechendes Verhalten erwähnt Strasburger ür Corydalis cava.<sup>1</sup>)

In der Folge wird diese erste Zelllage durch zahlreiche sowohl entrifugal als centripetal erfolgende Theilungen zu dem 8-10 Zellchichten starken Endosperm. Da die Samen von Tulipa Gesn. auch mausgereiften Zustande sehr dünn sind, so stellt das Endosperm ast durchgehends ein geschlossenes Gewebe dar; nur um den walzenörmig gestreckten Embryo bleibt ein Rest des früheren Hohlraumes als Embryonalhöhle erhalten.

Zum Schlusse mögen noch einige Bemerkungen über die gesammte samenanlage und die Vertheilung der Nährstoffe in den verschiedenen Leiten ihrer Entwickelung folgen. Fig. 52 Taf. VIII gibt das Bild iner gut entwickelten Samenanlage drei Wochen nach der Befruch-Am Scheitel des Embryosackes sehen wir den Vorkeimträger, lessen Scheitel drei Vorkeime zu differenziren beginnt. Der Embryoack hat sich stark entwickelt und den Nucelluskern bis zur Insertionstelle des inneren Integumentes verdrängt. Das innere Integument st nur noch in den Partien an der Mikropyle zwei- oder dreischichig, weiter unten sind den beiden begrenzenden Epidermisschichten och 2-3 Schichten grösserer und locker zusammenschliessender Zellen eingefügt. Das äussere Integument ist auf der gekrümmten seite etwa zehn Zelllagen mächtig, die mit dem Funiculus verchmolzene und vom Leitbündel durchzogene innere Seite ist noch nächtiger entwickelt.

In den jüngsten Stadien bilden die Fruchtblätter die alleinigen teservestoffbehälter; schon zur Zeit der Befruchtung werden sie zum rossen Theil entleert, indem das Reservematerial in die Samenknospen vandert und dort besonders in den Zellen des Funiculus und des usseren Integumentes in Form von Stärke aufgespeichert wird. Als Ierkwürdigkeit mag noch erwähnt werden, dass sich auf der ganzen lamenanlage, besonders aber in der Nähe der Ansatzstelle des Funiulus in der Epidermis des äusseren Integumentes, vereinzelte Spalt-

<sup>1)</sup> Bot. Practicum, 3. Aufl., pag. 619.

öffnungen finden. Ihre Schliesszellen enthalten im Gegensatz zu den anderen Epidermiszellen zahlreiche Stärkekörner. In allen stärkeführenden Zellen sind die meisten Körner in Ringen um die Kerne gruppirt, was wohl dadurch veranlasst wird, dass die sie erzeugenden Leucoplasten stets in der Nähe der Kerne vorkommen. Wenn das Wachsthum des Fruchtknotens und der Samen abgeschlossen ist, wandern die noch in den Fruchtblättern vorhandenen Nahrungsstoffe in die Samen hinein und werden nun hauptsächlich dem Endosperm zugeleitet. Auch die Integumente, die durch das wachsende Endosperm stark reduzirt werden, geben ihre Reservestoffe an dasselbe ab und werden schliesslich zu der dünnen, nur noch aus einer deutlichen Zellschicht bestehenden Samenhaut.

Im Endosperm erfolgt die Aufspeicherung der Nahrungsstoffe für den Keimling in Form von Reservecellulose, die den ursprünglicher Membranen unter Verengerung und Abrundung der Zelllumen ange lagert wird (Fig. 59 und 60 Taf. VIII). An zahlreichen Wandsteller findet die Celluloseanlagerung in viel schwächerem Maasse statt, si dass jede Zelle mit den benachbarten durch grosse, wohl von feiner Poren durchsetzte Stellen in Verbindung bleibt. Der Inhalt der Endospermzellen besteht aus dem Kern, dem stark färbbaren Protoplasm und zahlreichen grossen Oelkugeln.

# V. Uebersicht über die Art der Entstehung von Polyembryonie be den Angiospermen.

Bei den Gymnospermen bedingen bekanntlich die in den einzelne Familien und Gattungen wechselnden morphologischen Verhältniss der Samenknospe, wie die Anlage mehrerer Embryosäcke, die Meh zahl der Archegonien in demselben Embryosack, sowie die eigen thümliche Erscheinung, dass aus der befruchteten Eizelle durch Ise lirung der sich zunächst bildenden Zellen mehrere Embryoanlage entstehen können, zahlreiche Unregelmässigkeiten in der Ausbildur der Embryonen. Viel einheitlicher und constanter gestaltet sich i Vergleich zum Umfang der Reihe die Embryobildung bei den Angi spermen, indem die einzige Eizelle einer Samenanlage nach der B fruchtung direct zum Embryo wird. Abweichende Fälle, in welche sich in einem Samen mehrere Embryonen befinden, oder sich doch i Laufe seiner Entwickelung zu bilden beginnen, werden unter d Bezeichnung Polyembryonie zusammengefasst. Sie ist auch b den Angiospermen eine viel häufigere Erscheinung als man gewöhnli anzunehmen pflegt. Das Vorkommen mehrerer Embryonen in der elben Samen ist schon in den ersten Jahrzehnten unseres Jahrhunerts von vielen Botanikern an einer grösseren Reihe von Angiospermen eobachtet worden. A. Braun¹) hat im Anschluss an seine Unteruchung über die "Polyembryonie und Keimung von Caelebogyne icifolia" eine ausführliche Uebersicht über 63 damals bereits bekannte 'älle gegeben.

Die Zahl derjenigen Pflanzen, bei welchen Polyembryonie normal, h. bei einem grossen Procentsatz aller Samen, vorkommt, ist klein, agegen dürften die meisten, vielleicht alle Angiospermen gelegentlich olyembryonische Samen bilden. Polyembryonie führt bald zur Ereugung mehrerer keimungsfähiger Embryonen, bald fallen die in lehrzahl angelegten Embryonen von einem gewissen Stadium an der ärkeren Entwickelung eines einzigen zum Opfer.

Die Frage nach der Entstehung der Polyembryonie onnte erst gelöst werden, nachdem die Befruchtungserscheinungen enau bekannt waren. Es ist das Verdienst Strasburger's 2), zuerst ei einer Anzahl der als polyembryonisch bekannten Pflanzen die ntwickelungsgeschichte ihrer Embryonen erforscht zu haben. Eine eihe von Arbeiten auf embryologischem Gebiete haben seither die rage nach der Entstehung der Polyembryonie wieder berührt und r dieselbe die verschiedensten Entstehungsarten festgestellt. Da viele eser sehr interessanten Angaben über Polyembryonie in grösseren rbeiten und Zeitschriften zerstreut sind, ist es wohl gerechtfertigt, ese Litteraturangaben zu einer orientirenden Uebersicht zusammen 1 stellen.3)

## A. Unächte Polyembryonie,

ntstehend durch:

1. Verwachsen von Samenanlagen.

Pirus Malus. A. Braun, Ueber Polyembryonie pag. 141.

Loranthus europaeus. A. Braun, op. cit. pag. 132.

Viscum album. A. Braun, op. cit. pag. 148.

Diese Art von Polyembryonie wurde für Pirus Malus an einem nzigen Beispiele beobachtet, in welchem durch die Verschmelzung

<sup>1)</sup> A. Braun, Ueber Polyembryonie und Keimung von Caelebogyne. Abh. kgl. Akad. d. Wiss. zu Berlin. 1859.

<sup>2)</sup> E. Strasburger, Ueber Befruchtung und Zelltheilung. 1878. — Ueber blyembryonie. S.-A. aus der Zeitschr. f. Naturwissensch. XII. N.F. V, 4. 1878.

<sup>3)</sup> Eine unvollständige Zusammenstellung findet sich als Einleitung zu Tretjaw's Arbeit "Die Betheiligung der Antipoden in Fällen der Polyembryonie bei lium odorum L." Ber. der Deutschen bot. Ges. 1895.

der Integumente die beiden Endospermkörper mit den enthaltenen Embryonen in die gleiche Samenschale eingeschlossen waren. Sie ist dagegen häufig bei Viscum album und einigen Loranthusarten, indem durch Verschmelzung mehrerer unvollkommener Samenanlagen scheinbar eine einzige entsteht, die mehrere Embryosäcke enthält und infolge dessen auch mehrere Embryonen erzeugen kann.

2. Theilung des Nucellus.

Morus alba. W. Hofmeister. Pringsheim's Jahrbücher f. w. Bot. I, 1858, pag. 98.

Orchis Morio. A. Braun op. cit. pag. 142.

Gymnadenia conopea. E. Strasburger, Ueber Polyembryonie 1878, pag. 21.

Coffee arabica (?). Hanausek, Ueber sym. u. polyembr. Samer von C. arab. Ber. d. D. bot. Ges. Bd. XIII, 1895, pag. 78

Bei Gymnadenia conopea und Orchis Morio ist die Theilung de Nucellus vor, bei Morus alba dagegen nach der Anlage des innere Integumentes erfolgt. Nur bei Coffea arabica werden auf diese Weis in einer grösseren Anzahl von Samenanlagen zwei Embryonen gebilde

3. Entwickelung mehrerer Embryosäcke in demselbe Nucellus.

Cheiranthus Cheiri. Schacht, Ueber Pflanzenbefruchtung. Pringheim's Jahrb., 1858, pag. 203.

Rosa spec. Hofmeister op. cit. pag. 100.

Rosa livida. E. Strasburger, Ueber Befruchtung und Zeitheilung pag. 36.

Trifolium pratense. Jönsson, Bot. Centralbl. 1883, XVI, pag. 17
Taraxacum officinale. S. Schwere, Zur Entwickelungsgeschich
der Frucht von T. officinale. Flora 1896 Heft 1.

Besonders häufig finden sich mehrere Embryosäcke im gleich Nucellus bei Rosa livida; wie bei den anderen angeführten Beispiel entwickelt sich aber nur in einem derselben ein keimungsfähiger Embry

## B. Aechte Polyembryonie.

- a) Die Embryonen nehmen ihren Ursprung aus ausserhalb des E bryosackes gelegenen Zellen; sie werden extrasaccal angele
- 1. Entwickelung von Adventivembryonen aus Nucelluszelle Funkia ovata. E. Srasburger, Ueber Befruchtung und Zetheilung pag. 63. Ueber Polyembryonie pag. 2. Fagaben älterer Litteratur: A. Braun op. cit. pag. 146.

Nothoscordon fragrans. E. Strasburger, Ueber Befruchtung pag. 65; Ueber Polyembryonie pag. 4. — Angaben älterer Litteratur bei A. Braun op. cit. pag. 145.

Citrus aurantia. E. Strasburger, Ueber Polyembryonie pag. 6.

— Angaben älterer Litteratur bei A. Braun op. cit. pag. 160.

Mangifera indica. E. Strasburger, Ueber Polyembryonie pag. 11.

Evonymus latifolius. E. Strasburger, Ueber Polyembryonie pag. 12.

Evonymus americanus. A. Braun op. cit. pag. 156.

Caelebogyne ilicifolia. E. Strasburger, Ueber Polyembryonie pag. 13. — A. Braun, Ueber Polyembryonie und Keimung von C. ilicifolia.

Clusia alba. Goebel, Biolog. Centralblatt XX pag. 571.

Opuntia vulgaris. Ganong W., Upon polyembryony and its morphology in Opuntia vulgaris. Botanical Gazette 1898, pag. 221. Ref. in Beihefte z. Bot. Centralbl. 1898, pag. 299.

Nach Befruchtung der Eizelle wird der sich bildende Eiembryo lurch Adventivembryonen verdrängt, die aus den plasmareichen Nuzelluszellen am Scheitel des Embryosackes entstehen (bei Citrus aur. und im Innern des Nucellusgewebes) und in den Embryosack hineinvachsen. Von diesen Adventivembryonen entwickeln sich gewöhnlich nehrere und liefern bei der Keimung selbständige Pflänzchen. Caelebogyne bildet diese Adventivembryonen ohne vorausgehende Befruchung der Eizelle.

Adventivembryonen aus Zellen des inneren Integumentes.

Allium odorum. F. Hegelmaier, Zur Kenntniss der Polyembryonie von All. odorum. Bot. Ztg. 1897 pag. 1. — S. Tretjakow, Die Betheiligung der Antipoden in Fällen der Polyembryonie bei All. odorum. Ber. d. D. bot. Ges. 1895.

Nach den Untersuchungen der beiden Forscher zeigt Allium odoum eine Vielseitigkeit der Befähigung zur Embryobildung, wie sie
loch bei keiner anderen Pflanze gefunden worden ist. Die Befruchung der Eizelle und die Entwickelung eines normalen Eiembryoeiten die Entstehung von nicht weniger als dreierlei Adventivembryolen ein. Es entstehen nämlich: Synergiden- und Antipodenembryonen,
owie wandständige Adventivvorkeime. Diese letzteren, die nur von
Hegelmaier beobachtet worden sind, finden sich nach ihm etwa in
4 der untersuchten Samen. In ihrer Ausbildungsweise sind sie mit
lerjenigen von Citrus, Nothoscordon u. s. w. zu vergleichen; sie bilden
Flora 1901.

sich indessen in gleichmässiger Entfernung von Eiapparat und Antipoden auf der convexen Seite der stark campylotropen Samenanlage aus den äussersten Schichten des Integumentes. Da die inneren Schichten des Integumentes und das Nucellusgewebe längst verdrängt worden sind, wachsen sie in den Embryosack hinein.

- b) Die Embryonen werden aus Elementen des Embryosackes, also intrasaccal gebildet.
  - 1. Normale Existenz zweier Eizellen.

Santalum album. E. Strasburger, Befruchtung und Zelltheilung pag. 46.

Sinningia Lindleyana. E. Strasburger op. cit. pag. 46.

Der Eiapparat von Santalum album besteht in vielen Fällen aus vier Zellen, von denen zwei, die Synergiden, das vordere Ende des schlauchförmigen Embryosackes ganz ausfüllen; nach hinten schliesst sich jeder derselben eine Eizelle an. Strasburger nimmt an, dass der für die Eizelle bestimmte Kern sich nochmals theile und so die für zwei Eier erforderlichen Kerne liefere. Er schliesst dies daraus. dass die Bildung der beiden Eier meistens etwas später erfolgt als diejenige der Synergiden und weil er öfters am Grunde des Embryosackes zwei in Verschmelzung begriffene Kerne fand, ein Beweis dass auch hier ein Kern (von den vier) des Eiapparates an den Em bryosack abgegeben worden ist und nicht etwa die Stelle eines zweiter Eikernes vertritt.

Bei Sinningia Lindleyana wurde die Anwesenheit von zwei Ei zellen nur in zwei Fällen gefunden.

## 2. Synergidenembryonen.

Glaucium luteum. F. Hegelmaier, Vergl. Untersuchungen übe

Entwickelung dicotyledoner Keime, 1878, pag. 76.

Mimosa Denhartii. L. Guignard, Rech. sur l'embryogénie d. Légu Schrankia uncinata. mineuses. Ann. d. sc. nat. VI s. Bot. T. XII. 1881

Iris sibirica. A. Dodel, Beiträge zur Kenntniss der Befruchtungs erscheinungen bei Iris sibirica. 1891.

Lilium Martagon. E. Overton, Beitrag z. Kenntniss d. En wickelung u. Vereinig. d. Geschlechtsprodukte bei L. M. 1891

Vincetoxicum nigrum u. — medium. G. Chaveau, Sur la fécor dation dans les cas de polyembryonie. Comptes rendus d l'acad. d. sc. Paris CXIV, 1892, pag. 504.

Allium odorum. S. Tretjakow op. cit. und F. Hegelmaier op. ci

Taraxacum officinale. S. Schwere, Zur Entwickelungsgeschichte der Frucht von Taraxacum off. Flora 1896.

Aconitum Napellus. A. Osterwalder, Beiträge zur Embryologie von Aconitum Napellus. Flora 1898 pag. 254.

Den beiden Zellen, welche mit der Eizelle den sog. Eiapparat bilden, wurde früher eine Function bei Befruchtung der Eizelle zugeschrieben. Sie führen aus diesem Grunde noch immer den Namen Synergiden (Gehilfinnen). Guignard vermuthete, dass die von ihm bei Mimosa Denhartii beobachteten Embryonen aus ihnen entstanden sein könnten. Die Entstehung dieser Art von überzähligen Embryonen st aber erst von Prof. Dodel genau erforscht worden, indem er nachwies, dass bei Iris sibirica die Synergiden wie die Eizelle durch Spermakerne befruchtet werden können. Er leitete daraus den Satz ab, "dass die Synergiden in den Embryosäcken der Angiospermen nichts anderes sein können als rückgebildete Eizellen, resp. rückgebildete Archegonien".

Diesem morphologischen Werthe der Synergiden entsprechend wird diese Art der Polyembryonie wohl bei allen Angiospermen gegentlich auftreten.

Eine besondere Erwähnung verdienen noch Vincetoxicum officinale und V. medium. Im Gegensatze zu den übrigen Beispielen lieser Gruppe wird Polyembryonie in einer grossen Zahl ihrer Samen gefunden; die Zahl der in einer Samenknospe auftretenden, entwickeungsfähigen Embryonen beträgt gewöhnlich 2-3, zuweilen sogar 4 oder 5. (Die Polyembryonie von Vinc. med. und Vinc. off. ist übrigens nicht, wie Chaveau glaubt, von ihm zuerst entdeckt worden, ondern schon lange bekannt. Siehe A. Braun op. cit. pag. 153.) Nach Chaveau finden sich zur Zeit der Befruchtung am Scheitel les Embryosackes drei, in vielen Fällen vier bis fünf gleichartige Zellen, die sich alle zu Embryonen zu entwickeln vermögen. Da nach einen Untersuchungen besonders bei Vinc. medium die Pollenkörner näufig zwei generative Kerne enthalten (die sich nachher nochmals heilen), schliesst Chaveau, dass wir es bei dieser Pflanze noch nit einer Mehrheit der weiblichen und männlichen Organe zu thun laben, während bei den meisten anderen Phanerogamen unter dem Einfluss allmählicher Vervollkommnung ihre Anzahl reducirt worden st und schliesslich im Embryosacke die Geschlechtsfunction fast mmer auf eine einzige, besonders wohl differenzirte Zelle übertragen worden ist.

3. Spaltung des eibürtigen Embryovorkeims.

Loranthus europaeus. A. Braun op. cit. pag. 139.

Am unteren Ende eines langen Vorkeims entstehen durch kreuzweis gestellte Längswände vier Zellen, die durch wiederholte Theilungen die Bildung eines aus vier Zellreihen bestehenden Körpers Gewöhnlich erfolgt aber nur an einer der vier Reihen die Bildung eines eigentlichen Embryo.

Die Embryobildung von Loranthus zeigt also viel Aehnlichkei

mit derjenigen von Taxus und Juniperus.

4. Entwickelung eines Vorkeimträgers mit mehreren Embryovork eimen.

Erythronium americanum. E. C. Jeffrey, Polyembryony i Annals of Botany Vol. IX, 1895, pag. 537 Erythronium dens canis (?). W. Hofmeister, Neue Beiträg z. Kenntniss d. Embryobildung d. Phanerogamen. II. Mond Taf. XIX Fig. 4-6. cotyledonen.

Tulipa Gesneriana.

Aus der befruchteten Eizelle entwickelt sich durch unregelmässig Zelltheilungen ein verschieden gestalteter Zellkörper aus grosse plasma- und kernreichen Zellen. Dieser Vorkeimträger bildet s seinem Scheitel 1-6 Vorkeime, von denen in der Regel nur ein zu einem differenzirten, entwickelungsfähigen Embryo auswächst. De Inhalt der Vorkeimträgerzellen wird in einem späteren Stadium reso birt und zum Aufbau des Embryo verwendet.

# 5. Antipodenembryonen.

S. Tretjakow op. cit.; F. Hegelmai Allium odorum. op. cit.

Etwa in 1/3-1/2 aller Samenanlagen finden sich bei Allium od rum Antipodenembryonen. Ihre Entwickelung aus den Antipode zellen beginnt gleichzeitig mit derjenigen der befruchteten Eizel Nach Tretjakow gleicht eine Antipodenzelle der Eizelle und unt scheidet sich von den beiden anderen in Aussehen und Entwickelung fähigkeit, wie jene von den Synergiden. Nach Hegelmaier dageg stimmen die drei Antipoden in ihrem Bau überein und besitzen Fähigkeit zur Weiterentwickelung in gleichem Maasse. Im Gege satze zu Tretjakow erklärt er ferner, dass diese Keimentwickelt nicht zur Ausbildung von lebensfähigen Embryonen führe, weil Gewebe, auf welchem sie sitzen, frühzeitig zu schrumpfen begin ind andererseits das Endosperm im hinteren Theile des Embryosackes icht früh genug zur Entwickelung komme, um die Antipodenvorkeime inzuschliessen und ihre Ernährung zu sichern.

Nach den Arbeiten von Nawaschin, Guignard und de Vries arf man nun (wie es übrigens bereits früher geschehen ist) das urch die Copulation des zweiten Spermakerns mit einem oder beiden olkernen entstehende Endosperm ebenfalls als Embryo auffassen, so ass also eigentlich in jedem typischen Angiospermensamen zwei Emryonen vorhanden sind, von welchen allerdings nur der aus der lizelle entstandene der Fortpflanzung dient, während der andere urch eine Functionsänderung zu seinem Nahrungsbehälter geworden st. Es wäre nun nicht unmöglich, dass bei einer Pflanze ein oder iehrere Theile dieses Nährembryo in selbständiger Weiterentwickeing die ihnen ursprüngliche Function wieder aufnehmen und so zur ildung einer neuen Art von Polyembryonie Veranlassung geben Eine ähnliche Art der Embryobildung ist übrigens bei Bainophora elongata beobachtet und von Treub 1) in einer interessanten rbeit beschrieben worden. Nachdem der ganze Eiapparat bei ausleibender Befruchtung vollständig abortirt ist, theilt sich der obere olkern und von den beiden Tochterkernen führt der obere zur Entehung des Endosperms. In diesem geht aus einer Zelle ein fünfis zehnzelliger Pseudo-Embryo hervor, dessen Keimung bis jetzt llerdings noch nicht beobachtet worden ist.

Erst nachdem ich die vorliegende Arbeit bei der philosophischen acultät der Universität Zürich als Dissertation eingereicht hatte, kam ir Guignard's Arbeit "L'appareil sexuel et la double scondation dans les Tulipes" (Annales des sciences nat. III série Botanique Tome XI Nr. 5 et 6, 15 Mai 1900) zu.

Guignard's Untersuchung befasst sich hauptsächlich mit den rten Tulipa Celsiana und silvestris. Er fand für diese folgende Entickelung des Embryosackes. Bis zur ersten Kerntheilung ist die rchesporzelle vollständig mit Protoplasma erfüllt; nun bildet sich an rem Grunde eine Vacuole, welche mit dem Wachsthum des Emryosackes ebenfalls an Grösse stetig zunimmt. Daher kann die Andung der Kerne und Zellen im Embryosacke nicht mit der geöhnlichen übereinstimmen, bei welcher z. B. die Antipoden stets

<sup>1)</sup> M. Treub, L'organe femelle et l'apogamie du Balanophora elongata. nnales du jardin botanique de Buitenzorg. Vol. XV. I partie. 1898.

den unteren Theil des Embryosackes einnehmen. Nachdem die dritte Kerntheilung stattgefunden hat, bilden die acht Kerne nicht zwei Tetraden, sondern sind unregelmässig in dem Plasma über der Vacuole gruppirt. Guignard hat die Chromosomenzahl der acht Kerne nicht bestimmen können; er vermuthet aber, dass sie bei allen je 12 betrage.

Von diesen acht Kernen differenziren sich nur drei, während die fünf anderen lange Zeit im Knäuelstadium verharren. Die zwei dem Scheitel des Embryosackes zunächst gelegenen Kerne bleiben kleiner als die anderen und sind stärker färbbar; ihr späteres Verhalten charakterisirt sie als Synergidenkerne. Ein dritter Kern ist ebenfalls etwas kleiner als die fünf im Ruhezustand verharrenden; er wandert weiter gegen die Vacuole hin und bildet den Basalkern, dem später die Function des unteren Polkernes zukommt. Zu keiner Zeit bilden sich um die Kerne wirkliche Membranen. Das Plasma ist gleichmässig und ohne Grenzen zwischen denselben vertheilt, erst später entstehen ausserordentlich feine Linien, welche gleichsam um jeden Kern eine Protoplasmamasse abgrenzen. Selbst unmittelbar vor der Befruchtung sind unter den fünf grösseren Kernen Eikern und oberer Polkern nicht zu erkennen. Wenn der Pollenschlauch in den Embryosack eindringt, copulirt einer der fünf Kerne als oberer Polkern mit dem Basalkern und zwar vor der Vereinigung mit einem Diese haben eine nur wenig verlängerte Form der Spermakerne. sind oft sogar gerundet und stimmen also nicht mit den spiralig gewundenen Spermakernen von Lilium Martagon überein.

Da Guignard bei Tulipa Gesn. auf die nämlichen Schwierig keiten in der Untersuchung stiess, die ich in den beiden ersten Kapiteln meiner Arbeit erwähnte, verzichtete er darauf, seine Unter suchung auch bei dieser Art durchzuführen. Immerhin glaubt e constatiren zu können, dass bei den in den Gärten cultivirten Varie täten die Entwickelung des Embryosackes und der Befruchtungsvorgang von der für Tulipa Celsiana und silvestris geschilderten Weis abweichen und mit den Vorgängen bei Lilium und Fritillaria überei zu stimmen scheinen.

Die beiden ersten Kapitel meiner Arbeit enthalten eine ausführlich Darstellung dieser Verhältnisse bei Tulipa Gesn. Aus derselben ergil sich, in wie weit Tulipa Gesn. in der Entwickelung des Embryosacke und den Befruchtungserscheinungen mit Lilium und Fritillaria, ande seits aber auch mit den übrigen Tulpen übereinstimmt. Diese Ausfürungen bilden also eine Ergänzung zu denjenigen Guignard's üb den Sexualapparat und die Befruchtungserscheinungen der Tulpen.

## Verzeichniss der benutzten Litteratur.

- Braun A., Ueber Parthenogenesis bei Pflanzen. Abh. d. kgl. Akad. d. Wiss. zu Berlin. 1856.
- — Ueber Polyembryonie und Keimung von Caelebogyne. Abh. d. kgl. Akad. d. Wiss. zu Berlin. 1859.
- Chaveau G., Sur la structure de l'ovule et le développement du sac embryonnaire du Domptevin. Comptes rendus de l'acad. d. sc. de Paris CXIV, 1892, pag. 313.
- Sur la fécondation dans les cas de polyembryonie. Comptes rendus de l'acad. d. sc. CXIV. 1892.
- Jorrens, Untersuchungen über die Xenien bei Zea Mays. Ber. der D. bot. Ges. Bd. XVII 1899 Heft 10.
- De Vries, Sur la fécondation hybride de l'albumen. Comptes rendus de l'acad. des sciences. Paris 1899 Nr. 23.
- odel A., Beiträge zur Kenntniss der Befruchtungserscheinungen bei Iris sibirica. Zürich 1891.
- loebel K., Vergleichende Entwickelungsgeschichte der Pflanzenorgane. (Handb. d. Botanik von A. Schenk. III. Bd. 1884.)
- tuignard L., Recherches d'embryogénie végétale comparée. (I. Légumineuses.) Ann. des sc. nat. VI série Bot. 1881.
- - Recherches sur le noyau cellulaire. Ann. d. sc. VI série. 1885.
- - Nouvelles études sur la fécondation. Ann. d. sc. VI série. 1891
- - Sur les anthérozoïdes et la double copulation sexuelle chez les végétaux angiospermes. Revue générale de Botanique. XI. 1899.
- Iegelmaier F., Vergleichende Untersuchungen über die Entwickelung dicotyledoner Keime. 1878.
- - Zur Kenntniss der Polyembryonie von Allium odorum. Bot. Ztg. 1897.
- Iofmeister W., Neue Beiträge zur Kenntniss der Embryobildung der Phanerogamen. II. Monocotyledonen. 1861.
- effrey E. C., Polyembryony in Erythronium americanum. Annals of Botany. Vol. IX. 1895.
- lawaschin S., Neue Beobachtungen über Befruchtung bei Fritillaria tenella und Lilium Martagon. Ref. im Bot. Centralbl. 1899, II. Quartal pag. 62 und III. Quartal pag. 241.
- verton E., Beitrag zur Kenntniss der Entwickelung und Vereinigung der Geschlechtsprodukte bei Lilium Martagon. Zürich 1891.
- - Ueber die Reduktion der Chromosomen in den Kernen der Pflanzen. Vierteljahrsschr. d. naturforsch. Gesellsch. in Zürich. 1893.
- chwere S., Zur Entwickelungsgeschichte der Frucht von Taraxacum officinale. Flora 1896 Heft I.
- olms-Laubach, Weizen und Tulpe und deren Geschichte. 1899.
- trasburger E., Ueber Befruchtnng und Zelltheilung. 1878.
- - Ueber Polyembryonie. 1878.
- Die Angiospermen und die Gymnospermen. 1879.
- - Neue Untersuchungen über d. Befruchtungsvorgang b. d. Phanerogamen. 1884.
- - Das bot. Practicum. 3. Aufl. 1897.
- Ueber Reduktionstheilung, Spindelbildung, Centrosomen und Cilienbildner im Pflanzenreich. 1900.

- Tretjakow S., Die Betheiligung der Antipoden in Fällen der Polyembryonie bei Allium odorum. Ber. der D. bot. Ges. 1895.
- Treub M. et J. F. Mellink, Notice sur le développement du sac embryonnaire dans quelques angiospermes. Arch. néerlandaises d. sc. exactes et naturelles. T. XV. 1880.
- Treub M., L'organe femelle et l'apogamie du Balanophora elongata Bl. Ann. du jardin bot. de Buitenzorg. Vol. XV. I partie. 1898.
- Vesque J., Développement du sac embryonnaire des Phanerogames angiospermes.

  Ann. d. sc. nat. VI série Bot. 1878.

## Erklärung der Figuren.

#### Tafel IV.

- Fig. 1. Junger Nucellarhöcker aus einem Fruchtknoten, der Ende März fixirt wurde. Die Archesporzelle ist cubisch und gehört der subepidermalen Zellschicht an. Kern derselben nicht so intensiv gefärbt wie die Nucelluszellkerne, dagegen 2—3 Nucleolen aufweisend. α Archesporzelle, i Initialzellen des inneren Integumentes. 370:1.
- Fig. 2. Scheitelpartie des Nucellushöckers aus einem am 10. April fixirten Fruchtknoten. Archesporzelle gewachsen unter Verdrängung von Nucelluszellen. Kern derselben mit drei Nucleolen. a Archesporzelle, iJ inneres, zweischichtiges Integument, aJ äusseres Integument. 370:1.
- Fig. 3. Embryosack zweikernig; zwischen den aus einander weichenden Tochterkernen ist noch die Spindelfigur mit der transitorischen Zellplatte sichtbar (Fix. nach dem Oeffnen der Blüthe.) 370:1.
- Fig. 4. Die beiden Kerne sind aus einander gerückt; die Chromosomenknäuel haber sich aufgelöst und Kernwand und Kernkörperchen sind bereits gebilde worden. 370:1.
- Fig. 5. Embryosack zweikernig; zwischen den beiden Kernen hat sich eine Vacuole gebildet. Die beiden Kerne sind in Theilung begriffen; die Theilungsebenen stehen senkrecht zu einander. Die gegen die Mikropyle hin gelegene kleinere Theilungsfigur wird als Kernplatte von 12 Chromosomen die grössere, mit den langen und dünnen Chromosomen dagegen in de Seitenansicht wahrgenommen. 510:1.
- Fig. 6. Embryosack vierkernig; über der grossen Vacuole zwei kugelige Kern mit je einem deutlichen Nucleolus. Die beiden Kerne unter der Vacuol beginnen zu wachsen und sich zu verbreitern. 370:1.
- Fig. 7. Von den beiden Kernen am Antipodialende des Embryosackes hat de unter der Vacuole gelegene die Form einer Scheibe angenommen. 370:
- Fig. 8. Die beiden unteren Kerne des Embryosackes in Form von unregelmässi gewölbten Schalen. 510:1.
- Fig. 9. Die vier Kerne des Embryosackes sind zu einer Reihe geordnet; im zwe kernigen Stadium des Embryosackes ist die Bildung einer centralen Ve cuole unterblieben. Statt derselben entstehen nun zwischen allen Kerne zahlreiche kleine Vacuolen. 370:1.

- ig. 10. Die Vacuolen zwischen dem obersten und den drei anderen Kernen beginnen sich zu vergrössern und drängen die drei Kerne zum späteren Antipodialende des Embryosackes hin. 370:1.
- ig. 11. Die Trennung des einen von den drei anderen Kernen ist noch deutlicher geworden. 370:1.
- ig. 12. Untere Kerntheilung im zweikernigen Embryosack; die beiden Tochterkerne haben sich ungleich weit entwickelt. Der obere hat bereits die typische Kerngestalt angenommen und beginnt sich zu verbreitern; die Chromosomen des unteren Kerns stehen erst im Begriff, den Knäuel zu bilden. 510:1.
- ig. 13. Die vier Kerne des Embryosackes im Beginne des Knäuelstadiums; die Kernmembranen sind noch vorhanden. Der dritte Kern zeigt noch deutlich Scheibenform. 510:1.
- ig. 14. Die zwei Kerne am Scheitel zeigen lockere Knäuel von je sechs Chromosomen; beim einen Kern zeigt der Kernraum eine starke Färbung. Die beiden unteren Kerne bilden dichte Knäuel mit einer nicht bestimmbaren Chromosomenzahl. 510:1.
- ig. 15. Scheitelpartie des Embryosackes; die beiden Kerne bilden Knäuel von 12 Chromosomen, die im Schnitte gesehen werden. 680:1.
- ig. 16. Nucellusscheitel einschichtig; Kerne der Zellen ohne Kernkörperchen. Die 12 Chromosomen der beiden Embryosackkerne ordnen sich zur Kernplatte. Die eine Kernplatte ist von oben, die andere von der Seite sichtbar. 680:1.
- ig. 17. Die Längsspaltung der Chromosomen ist erfolgt und die Tochterchromosomen rücken zum Diaster aus einander. Die Zahl der Chromosomen (12)
  ist bei beiden Theilungsfiguren deutlich zu erkennen. 800:1.

#### Tafel V.

- Partie bestehend. Am Ovarialende sind zunächst dem Scheitel die beiden schwach gekrümmten, homogen gefärbten Synergidenkerne. Unter jedem derselben ist eine kleine Vacuole. Eikern und oberer Polkern sind kugelig; ausser durch die Stellung sind sie gewöhnlich noch durch die bedeutendere Grösse des oberen Polkernes zu unterscheiden. Die Antipodialseite des Embryosackes steht mit der Ovarialseite nur durch einen dünnen Wandbeleg in Verbindung. Antipodenkerne und unterer Polkern liegen in derselben vacuoligen Protoplasmaansammlung. Der untere Polkern ist grösser als seine drei Schwesterkerne. Ein Strang langgestreckter Zellen mit langen Kernen und dichtem Protoplasma setzt den Embryosack mit den kleinen Zellen der Chalaza in Verbindung, welche den Anschluss an das Leitbündel vermitteln. sk Synergidenkerne, eik Eikern, opk oberer Polkern, lz langgestreckte Leitzellen, ch Zellen der Chalaza. 370:1.
- g. 19 u. 20. Die Antipodenkerne zerfallen durch Fragmentation in Stücke; die einzelnen Stücke haben unregelmässige Form, entbehren einer Kernmembran und stehen oft noch mit einander in Verbindung. 370:1.
- Kornraumes ein; sie besitzt eine dicke Membran. Die beiden Kerne erscheinen gleich intensiv gefärbt. ex Exine, in Intine, gz generative Zelle, gk generativer Kern, vk vegetativer Kern. 370:1.

- Fig. 22. Das Plasma des Pollenkornes tritt, von der Intine umgeben, in Form eines dicken Schlauches aus. Die Spitze desselben wird von der Vacuole v eingenommen. 370:1.
- Fig. 23. Die beiden Kerne wandern der Pollenschlauchöffnung zu; im entgegengesetzten Ende des Pollenkornes bilden sich Vacuolen. 370:1.
- Fig. 24. Der vegetative Kern und die generative Zelle treten aus dem Pollenkorne in den Pollenschlauch über. vk vegetativer Kern, gz generative Zelle, gk generativer Kern. 370:1.
- Fig. 25. Narbenpapillen gegen das Ende der Bestäubung. Die Papillen enthalten einen kleinen Kern, nur noch wenig Protoplasma, dagegen grosse Vacuolen. np Narbenpapille, pk Pollenkorn. 100:1.
- Fig. 26. Längsschnitt durch eine Rinne des Hohlraumes im obersten sterilen Theil des Fruchtknotens. Die Epidermiszellen sind zu ein- oder zweizelligen Papillen mit drüsigem Charakter ausgewachsen. Ihr Plasma ist dicht und die Kerne stark färbbar. pz Papillen. 100:1.
- Fig. 27. Querschnitt durch die Placenten an der Verwachsungsstelle zweier Fruchtblätter. Die linke Placenta ist zwischen zwei Samenanlagen getroffen worden; die rechte setzt sich in den Funiculus einer Samenknospe fort. Die Epidermiszellen der Placenten haben wie diejenigen der zwischen ihnen gelegenen Spalte Drüsencharakter. pl Placenta, f Funiculus, pz Papillenzellen, lb Leitbündel. 100:1.
- Fig. 28. Der Pollenschlauch hat mit seinem keulig angeschwollenen Ende die Nucelluszellschicht über dem Scheitel des Embryosackes durchstossen. Die Kerne der Nucelluszellen sind dabei in Stücke zerdrückt worden. Im Innern des Pollenschlauches ist noch der vegetative Kern nebst einem Rest der Protoplasmas wahrzunehmen. Die beiden generativen Kerne sind bereit in den Embryosack hineingedrungen. Der eine hat sich an den Eikern angelegt und nimmt nun ovoide Gestalt an. Der andere wandert im Wand beleg tiefer in den Embryosack hinein. Um den Eikern hat sich eine deut lich wahrnehmbare Ansammlung von Protoplasma gebildet. Von de Synergidenkernen ist nur noch der eine sichtbar. psch Pollenschlauch vk vegetativer Pollenkern, eik Eikern, spk<sub>1</sub> Spermakern, sk Synergiden kern, spk<sub>2</sub> zweiter Spermakern. 510:1.

#### Tafel VI.

- Fig. 29. Scheitelende des Embryosackes. Zwischen den Synergidenkernen un ebenso zwischen diesen und dem Eikern befinden sich mehrere Vacuoler die Synergidenkerne sind noch gut erhalten. Der obere Polkern lieg unter dem Eikern und wird von diesem theilweise verdeckt. An den E kern legt sich der eine Spermakern an. sk Synergidenkerne, opk ober Polkern, eik Eikern, spk<sub>1</sub> Spermakern. 800:1.
- Fig. 30. Die beiden Polkerne wandern sich an den gegenüber liegenden Seiten d Embryosackes entgegen. Jeder ist von einer dichten Protoplasmaschic umhüllt. Der obere Polkern ist bereits vom zweiten Spermakern erreic worden. Dieser ist durch die stärkere Färbung der feinkörnigen Chr matinsubstanz leicht kenntlich. opk oberer Polkern,  $spk_2$  zweiter Sperm kern, upk unterer Polkern. 800:1.

- ig. 31. Der Pollenschlauch hat sich über dem Nucellusscheitel kropfartig verdickt und ist nur mit einem dünnen Kanal zum Embryosack durchgedrungen. Am Scheitel des Embryosackes ist um den mit einem Spermakern sich vereinigenden Eikern eine Protoplasmaansammlung entstanden. Auch die beiden Polkerne und der zweite Spermakern sind in Copulation begriffen. eik Eikern, spk Spermakern, sk Rest eines Synergydenkerns, opk oberer Polkern, spk2 zweiter Spermakern, upk unterer Polkern. 510:1.
- ig. 32. Zwei weitere Beispiele der Copulation der beiden Polkerne mit dem einen Spermakern. Die Polkerne besitzen immer ein oder zwei ausnehmend grosse Kernkörperchen. In beiden Fällen scheint der Spermakern stark gewachsen zu sein; das Gefüge seiner Chromatinsubstanz ist lockerer geworden. Die eigentliche Verschmelzung der drei Kerne hat noch nicht begonnen. upk unterer Polkern, spk2 zweiter Spermakern. 800:1.
- ig. 33. Embryosack nach vollzogener Befruchtung. Er dehnt sich auf Kosten des Nucellusgewebes besonders in die Breite aus. In seinem mittleren Theile vollzieht sich die Verdrängung der Nucelluszellen am raschesten, so dass der Wandbeleg des Embryosackes in dieser Region bald direct auf dem inneren Integument liegt. Im dargestellten Stadium bildet das Protoplasma hauptsächlich noch einen starken centralen Strang, in welchem die beiden aus der Theilung des primären Endospermkerns hervorgegangenen Tochterkerne liegen. Dieselben sind von aussergewöhnlicher Grösse, besitzen mehrere Kernkörperchen und ein deutliches Chromatinfadennetz. Die Scheitelpartie des Embryosackes betheiligt sich nur wenig am Breiten-Sie wird vollständig von der grossen Zelle eingenommen, wachsthum, welche sich um den Copulationskern (Verschmelzungsprodukt von Ei- und Spermakern) gebildet hat. eiz Eizelle, ck Copulationskern, ek Endospermkerne. 370:1.
- ig. 34. Die Eizelle ist nach vorausgegangener Kerntheilung durch eine schief liegende Wand fast äqual getheilt worden. Beide Zellen enthalten gleiche Mengen Protoplasma und sind in gleichem Maasse entwickelungsfähig. 370:1.
- ig. 35. Die basale Zelle des jungen Embryo hat sich bereits getheilt; in der scheitelständigen dagegen ist zwischen den beiden Kernen noch keine Membran gebildet worden. 370:1.
- ig. 36—39. Auf einander folgende weitere Entwickelungsstadien des jungen Embryo. Die Zelltheilungen finden schon jetzt ohne bestimmte Theilungsfolge statt. Die entstehenden Zellen wölben sich nach aussen und zum Theil auch gegen einander stark vor. Ihr Plasma ist vacuolig und ihre Kerne haben ein vollständig normales Aussehen. 370:1.
- ig. 40. Die erste Theilung der Eizelle ist vollständig äqual durch eine Längswand erfolgt. Die Theilung der beiden Tochterzellen fand hierauf parallel zur Zeichnungsfläche statt. 370:1.
- ig. 41. Vorkeimträger aus grossen, stark gewölbten Zellen bestehend. Am Scheitel ist eine Spaltung in fünf Vorkeime erfolgt. 150:1.

#### Tafel VII.

g. 42. Vorkeimträger mit vier scheitelständigen Vorkeimen. Die Segmentirung des einen derselben erinnert an die bekannten Figuren der Moosknospe, des Equisetenscheitels, also an mit einer Scheitelzelle wachsende junge

Sprosse. 150:1.

Fig. 43. Scheitel eines Vorkeimträgers mit zwei über einander liegenden Vorkeimen. Der eine scheint aus zwei vierzelligen Etagen zu bestehen. Der untere ist schon weiter entwickelt; die Theilungen desselben haben wohl in der angegebenen Reihenfolge stattgefunden. An seinem Scheitel wären nun einige etagenförmig gelagerte Zellen gebildet worden. vkm Vorkeime. 600:1.

Fig. 44. Der Scheitel des ziemlich regelmässig gebauten Vorkeimträgers läuft in einen einzigen Vorkeim aus. Alle Zellen enthalten eine grössere Anzahl

Kerne. vkm Vorkeim, fek freie Endospermkerne. 150:1.

Fig. 45. Stark entwickelter Vorkeimträger aus vielen Zellen bestehend, die mehrere Vorkeim durch Quertheilungen eine grössere Anzahl Kerne enthalten.

von Scheibenzellen bildend. 110:1.

Fig. 46. Der Vorkeimträger hat sich bereits in der Mitte in zwei Theile gespalten, die getrennt wachsen und zwischen sich eine Lücke freilassen. Am Scheitel sind mehrere Vorkeime angelegt worden, von denen sich einer zum Embryo zu entwickeln begonnen hat. Die Kerne einiger Zellen an der Basis des Vorkeimträgers sind in Auflösung begriffen. vkm Vorkeime; 130:1. emb Embryo.

Fig. 47. Scheitel eines Vorkeimes, aus kleinen Zellen bestehend. Plasma dicht;

Kerne mit deutlichen Kernkörperchen. 370:1.

Fig. 48. Differenzirung des Vorkeimes in Embryokörper und Embryoträger. Der erstere ist kugelig und besteht aus acht Octanten, der letztere aus den niederen Scheibenzellen. emk Embryokörper, emt Embryoträger. 370:1.

Fig. 50. Kugeliger Embryokörper emk, aus vielen Zellen bestehend. emt Embryo-

träger. 160:1.

Fig. 51. Am Scheitel eines Vorkeimträgers haben sich zwei Vorkeime zu Embryonen zu entwickeln begonnen. Sie sind nur durch einige Zellen mit vacuoligem Protoplasma und grösseren Kernen von einander getrennt. Die Bildung von Embryoträgern ist unterblieben, so dass die Embryokörper direct auf dem Vorkeimträger inserirt sind. 370:1.

#### Tafel VIII.

Fig. 49. Embryo bereits deutlich in Embryokörper emk und Embryoträger em differenzirt. Die meisten Zellen des Vorkeimträgers sind vollständig entleert, da ihr Inhalt zum Aufbau des Embryo verbraucht worden ist.

Fig. 52. Uebersichtsbild einer Samenknospe im Längsschnitt. Drei Wochen nach Befruchtung. aJ äusseres Integument auf der convexen Seite, etwa au zehn Zellschichten bestehend. lb Leitbündel, den Funiculus durchziehend iJ inneres Integument, an der Mikropyle zwei- bis dreischichtig, an de Insertionsstelle fünf- bis sechsschichtig. n Nucellus; sein Gewebe wir durch eine kernlose Schicht des Embryosackes bedeckt und allmählich re sorbirt. es Embryosack mit freien Endospermkernen, gegen die Chalaz hin ist er schief angeschnitten, vkt Vorkeimträger mit drei Vorkeimen. 25:

Fig. 53. Freie Endospermkerne mit 3-5 Nucleolen und zahlreichen Chromatin

körperchen in schaumigem Protoplasma. 370:1.

- Fig. 54-57. Kerntheilungsstadien aus dem Verlauf der letzten Theilung der freien Endospermkerne. Fig. 54: Die Chromosomen ordnen sich zur Kernplatte, einige liegen vollständig in der Aequatorialebene. Fig. 55 und 56: Die Tochterchromosomen weichen aus einander. Der Raum zwischen den Spindelfasern ist von einer fein zertheilten Substanz erfüllt, welche sich nach und nach von den entstehenden Tochterkernen weg, den Spindelfasern entlang, in die Aequatorialzone der Tonnenfigur hinzieht. Fig. 57: Die Spindelfasern sind in ihrem mittleren Theile durch die Anlagerung der erwähnten Substanz stark verdickt; die Zellplatte ist bereits als scharfe Linie deutlich sichtbar. 510:1.
- Fig. 58. Zellen der ersten Endospermzellschicht. Bei der Abtheilung des Wandbeleges werden oft mehrere Kerne in dieselbe Zelle eingeschlossen. In den wenigsten Fällen werden sie durch nachträgliche Zelltheilungen noch von einander getrennt. Von einer gemeinsamen Plasmaschicht umgeben, nähern sie sich immer mehr und verschmelzen zu einem grossen Kerne 110:1.
- cellulose an die Membran wird das Lumen der Zellen stark verkleinert. An einzelnen, wohl von feinen Poren durchzogenen Stellen, findet diese Anlagerung in viel schwächerem Maasse statt, so dass jede Zelle mit den benachbarten durch zahlreiche, nur schwach verdickte Flächen in Verbindung bleibt. Die Endospermzellen enthalten einen kleinen Kern, stark färbbares Protoplasma und zahlreiche Oelkugeln. m ursprüngliche Membranen, zk Zellkern, ok Oelkugeln. Fig. 59 a: 110:1. Fig 59 b: 510:1.
- ig. 60. Reifer Samen. s Samenschale aus den Resten des äusseren und inneren Integumentes, end Endosperm mit Embryohöhle, emb Embryo. 8:1.

# Beobachtungen und Culturversuche über eine Blüthenanomalie von Linaria vulgaris.

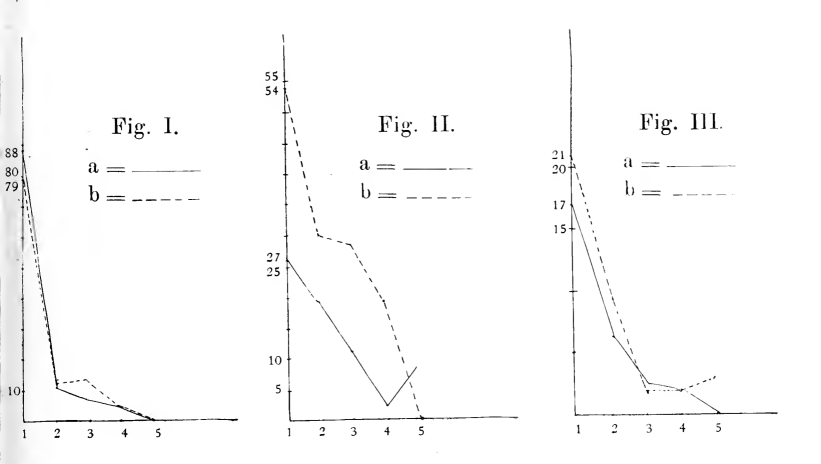
Von

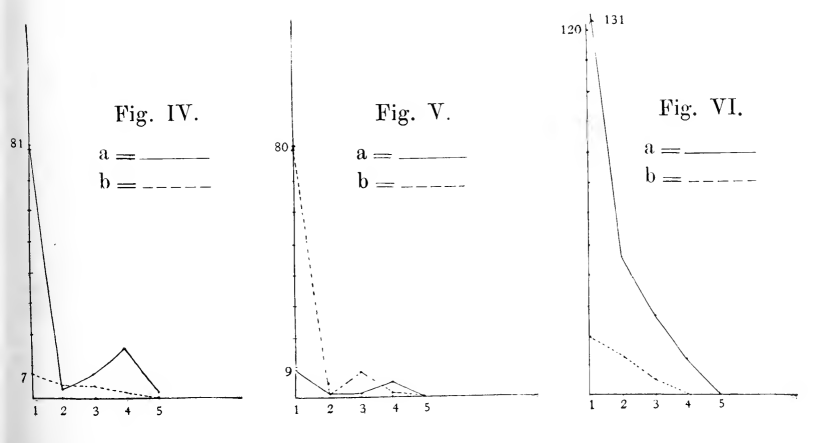
Anton J. M. Garjeanne, Amsterdam.

Hierzu Tafel IX u. X.

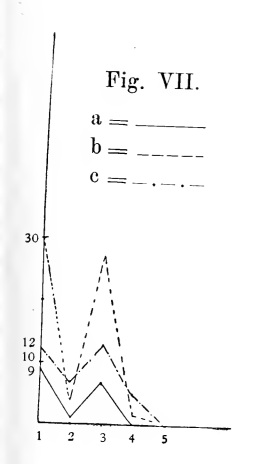
Im Jahre 1897 wurden von mir reife Früchte und Samen von Linaria vulgaris eingesammelt an sehr verschiedenen Orten. Im Jahre 1898 wurde eine ziemlich grosse Cultur damit angelegt, behufs biologischer Untersuchung der Blüthenverhältnisse und der Bestäubung. Es ergab sich nun, dass eine grosse Menge Blüthen Anomalien zeigte, und zwar waren Catacorollarlappen in grosser Zahl und in den verschiedensten Stufen der Ausbildung entwickelt. Gerade die grosse Mannigfaltigkeit in Form und Grösse veranlasste mich, diese teratologische Erscheinung etwas genauer zu betrachten und nicht nur die verschiedenen Formen der Catacorollarlappen, sondern auch etwas über Entstehung und Ursache dieser Erscheinung zu erforschen Folgende kleine Abhandlung umfasst die Hauptergebnisse in gedrängter Form und hat jedenfalls nur die Bedeutung einer vorläufiger Mittheilung, zumal ich die Beobachtungen über Erblichkeit der Anomalie nicht für abgeschlossen halte.

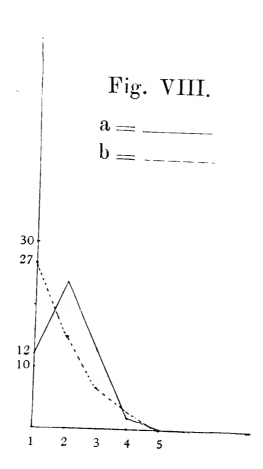
Unter Catacorollarlappen versteht man, wie bekannt, Anhangs gebilde der Corolla von petaloïder Ausbildung, welche innerhalb de Familien der Scrophulariaceen, der Solanaceen und Gesneraceen be mehreren Gattungen und Arten vorkommen. Meistens sind dieselbei schmal und zungenförmig, mehr oder weniger gebogen und am Grund mit der Corolla verbunden. Uebrigens ist Form und Grösse seh vielen Schwankungen unterworfen, wie unten des Näheren gezeig werden soll. Sie entwickeln sich serial und sind entweder am Rücke der Krone oder an deren Innenseite angeheftet; erstgenannter Fa erweist sich aber als ungleich viel häufiger. Penzig erwähnt i seiner "Pflanzenteratologie" das Vorkommen der Catacorollarlappe bei folgenden Scrophulariaceen: Verbascum phlomoides, Linaria vu garis, Antirrhinum majus, Pentstemon gentianoides und Mimulus luteu Beiläufig möchte ich hier auch Veronica chamaedrys nennen, wo ic ebenfalls Catacorollarlappen fand, bisweilen sogar in schönster Au Das Vorkommen der Catacorollarlappen bei Linaria vulgar

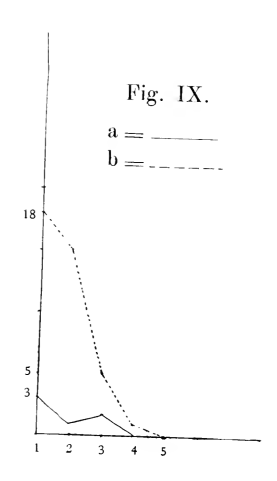


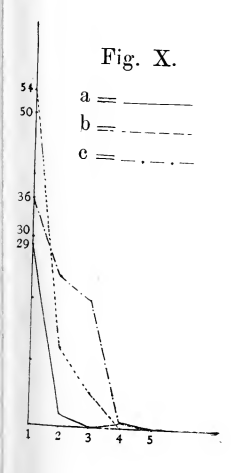


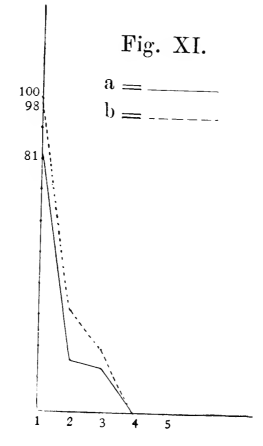
UNIVERSITY OF CLINOIS

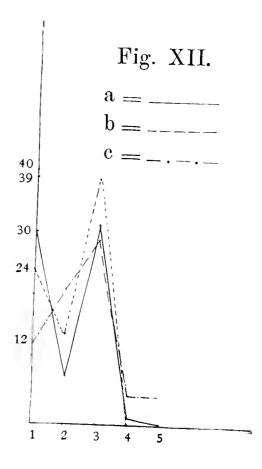












LICTRATY
OF THE
UNIVERSITY OF ILLINOIS

wurde ausführlicher beschrieben von Penzig¹) und Stenzel²). Das Resultat Penzig's ist sehr interessant, weil er erkannte, dass die Catacorollarlappen in Struktur und Ausbildung stets übereinstimmen mit dem Kronenblatt, womit es verwachsen ist. Zweitens wurde gezeigt, dass die Verwachsung fast ausnahmslos am Grunde der Blüthenkrone stattfindet und dass die Catacorollarlappen mit ihrem Rücken der Blüthenkrone zugewandt sind. Weiter ist über diese Kronenanhänge nichts bekannt. Nur möchte ich erwähnen, dass viele Angaben in der Litteratur, wo über "Spaltung" oder "Verdoppelung" der Corolla gesprochen wird, häufig sich auf Catacorollarlappen beziehen. Dieselben können, wie auch ich beobachtet habe, einem Kronenblatt täuschend ähnlich sein.

Nach dieser kurzen Einleitung gehe ich zur Beschreibung einiger Formen von Catacorollarlappen über.

Untersucht wurden in dieser Hinsicht 2516 Blüthen, welche der Cultur des Jahres 1898 entstammten. Die Catacorollarlappen fanden sich vor bei 262 Blüthen, also ziemlich genau 10%. Zur Verwendung kamen nur völlig geöffnete Blüthen, erstens weil es sich hier nur um Form und Grösse handelte, zweitens weil auf diese Weise keine Gefahr da war, etwa vorhandene, aber nicht vollständig entwickelte Catacorollarlappen zu übersehen. Bei 188 Blüthen war nur eine einzige entwickelt, bei 38 waren deren 2, bei 25:3 bei 9:4 und bei 2 Blüthen 5. Eine regelmässige Ausbildung war also sehr selten. Es ist merkwürdig, dass im Allgemeinen mit der Zahl auch die Form der Catacorollarlappen eine andere war. Wenn sich nur ein Lappen entwickelt hatte, war derselbe fast ausnahmslos sehr schmal lanzettlich oder zungenförmig, bisweilen auch fadenförmig. Nur in extremen Fällen hatte sich ein breiter, eiförmiger oder verkehrt-eiförmiger Lappen ausgebildet. Waren zwei Catacorollarlappen vorhanden, so waren dieselben in den von mir beobachteten Fällen immer schmal und lang. Es ist aber wohl zu erwarten, dass sich auch hier einige breitere Lappen vorfinden würden, wenn das Beobachtungsmaterial grösser gewesen wäre. Wenn drei, vier oder fünf Lappen entwickelt waren, war die Form mit nur einigen Ausnahmen eine breitere oder sogar eine sehr breite.

<sup>1)</sup> O. Penzig, Miscellanea teratologica. Memorie d. k. Inst. Lombardo, Vol. XV, 1884, pag. 205 ff.

<sup>2)</sup> G. Stenzel, Ueber doppelte Blumenkronen bei Linaria vulg. Jahresber. l. schles. Ges. etc. LVIII, 1880, pag. 157ff.

Die schmalen Catacorollarlappen sind häufig nach unten umgebogen und an den Spitzen spiralig aufgerollt, die breiteren sind ohne Ausnahme aufgerichtet und ohne Verdrehungen.

Ist ein Lappen ausgebildet, so ist er bald den Oberlippen, bald den Unterlippen angewachsen und zeigt in Uebereinstimmung damit verschiedene Struktur. Auch wenn zwei Lappen da sind, ist die Anheftung eine regellose. Bisweilen stehen sie einander diametral gegenüber, in anderen Fällen aber sitzen sie hart neben einander oder doch auf nur geringer Entfernung. Wenn sie in der Dreizahl entwickelt sind, ist in der Vertheilung häufig etwas Regelmässiges zu entdecken, indem sich z.B. zwei Lappen an den Oberlippen, einer an den Unterlippen entwickeln und auf etwa gleich grosse Abstände von einander entfernt sind. Sind vier oder fünf Catacorollarlappen vorhanden, so ist die Anordnung eine regelmässige, und in dem Falle, wo sich vier Lappen entwickelt haben, ist eine Stelle vor den Unterlippen oder hinter den Oberlippen leer. Die zwei Blüthen mit fünf Catacorollarlappen waren wirklich prachtvoll, indem die gewöhnliche Linaria-Blüthe umringt war von den fünf breiten, am oberen Ende noch stark verbreiterten Lappen, die drei unteren gleich den Unterlippen an der Spitze hell orange, die beiden oberen bleich gelb gefärbt wie die Oberlippe.

In allen von mir beobachteten Fällen waren die Catacorollarlappen mit der Rückseite nach der Corolla orientirt, was also mit den

Beobachtungen Penzig's u. A. übereinstimmt.

Die anatomische Struktur war dieselbe wie die der Corolla. Nur in einigen nebensächlichen Punkten konnte ein kleiner Unterschied im Bau der Catacorollarlappen und der Krone constatirt werden.

Diese Verschiedenheiten sind hauptsächlich folgende: Die Epidermis der Aussenseite der Corolla, sowohl der Ober- als der Unterlippen, besteht aus Zellen mit stark welligen Querwänden. Die Wellung ist geringer bei der Epidermis des Kronenrohres und kann hier sogar fast verschwunden sein, wodurch die Epidermiszellen eine langgestreckte Form bekommen. Das Gleiche gilt von der Epidermis der Catacorollarlappen. Auch hier ist die Epidermis der Unterseite aus Zellen mit welligen Querwänden zusammengesetzt, welche Wellung an der Spitze der Lappen eine grössere ist als am Fusse, jedoch is die Wellung in keinem Falle eine so starke, wie bei der Epidermi der Corolla. Auch die Aussenwände der Kronenepidermiszellen sind fein wellig, gleichsam gestreift; eine solche ist zwar auch bei der Lappen da, aber wiederum in weit geringerem Maasse.

Die Epidermis der Innenseite der Corolla ist verschieden, je nachdem es sich um die Ober- oder Unterlippe handelt. Es sind jedenfalls etwa viereckige Zellen, deren Aussenwände papillös hervorgestülpt sind. Diese Epidermispapillen sind bei der Oberlippe ziemlich niedrig und mit starken, radiär verlaufenden Wellungen versehen; bei der Unterlippe sind Uebergänge zwischen solchen niedrigen Papillen und conischen bis langcylindrischen Haaren vorhanden. Die Streifung oder Wellung ist hier ebenfalls stark entwickelt, geht aber bei den längeren Papillen und bei den Haaren in eine spiralige Anordnung Sind nun die Catacorollarlappen der Oberlippe angewachsen, so zeigt die Epidermis auch die Papillen; diese sind aber niedriger und kaum wellig. Findet der Lappen seinen Ursprung an der Unterlippe, so sind zwar auch cylindrische Haare entwickelt, aber die papillöse Struktur ist weniger ausgesprochen und die Haare stehen wie vereinzelt zwischen den weit niedrigeren Epidermispapillen. Es muss hervorgehoben werden, dass diese geringen Unterschiede noch geringer sind, wenn der Catacorollarlappen sich verbreitert hat und z. B. die Epidermisstruktur in den Fällen, wo vier oder fünf Catacorollarlappen entwickelt waren, bei Corolla und Lappen fast dieselbe war.

Es war schon oben die Rede von der Behaarung der Innenseite ler Unterlippe, aber auch die Oberlippe ist an der Innenseite behaart, und zwar trägt sie zerstreute Drüsenhaare, welche in einem vielzelligen Drüsenköpfchen enden. Der Unterlippe gehen solche Haare gänzlich ab oder sie sind nur äusserst vereinzelt vorhanden. Es ist nun merkwürdig, dass auch die Catacorollarlappen, welche mit der Unterlippe verwachsen sind, sowohl die cylindrischen Haare der Unterlippe als die Drüsenhaare der Oberlippen tragen, die letzteren meist am Rande. Der ziemlich scharfe Unterschied in der Behaarung zwischen Oberund Unterlippe ist also bei den Catacorollarlappen etwas verwischt.

Im Parenchym und in den Gefässbündeln sind nur Differenzen in der Grösse zu beobachten, welche Verschiedenheiten immer kleiner sind, wenn der Lappen in der Form mehr einem Theile der Corolla gleich kommt.

Die Entwickelungsgeschichte der Catacorallarlappen ist eine einfache. Durch Tangentialtheilungen des Grundparenchyms entsteht ein kleiner Zellhöcker, worüber sich die Epidermis wölbt und worin ein Seitenzweig der Gefässbündel eindringt. Das Wachsthum findet fast ausschliesslich in der Länge statt, indem die Zellen sich durch Querwände theilen. Am einfachsten ist dieser Vorgang zu beobachten Flora 1901.

bei den schmalen Catacorollarlappen, aber auch bei den breiteren und breitesten ist die Entwickelung dieselbe, nur mit dem Unterschiede, dass nicht ein, sondern mehrere Gefässbündelzweige im jungen Lappen übertreten. Die Haare entwickeln sich erst, wenn der Lappen schon beträchtlich in die Länge gewachsen ist.

Nicht immer hält die Entwickelung der Lappen mit derjenigen der Corolla gleichen Schritt. Bisweilen ist zwar die Anlage eines oder mehrerer Lappen schon an sehr jungen Blüthenknospen zu constatiren, aber es kommt auch vor, dass sich die Catacorollarlappen erst entwickeln, wenn die Blüthenknospe schon sehr weit entwickelt ist oder sich sogar schon geöffnet hat. Es entsteht dann am unteren Ende der Corolla ein Folgemeristem, woraus der Lappen hervorgeht. Das Wachsthum der Lappen ist auch weniger beschränkt als das der Corolla, was sich daraus ergibt, dass die Lappen sich öfters noch bedeutend in die Länge strecken, wenn die Blüthe schon völlig geöffnet und ihr Wachsthum also beendet ist. Häufig bemerkt man. dass der junge Lappen, nachdem er etwa 3-6 mm lang geworden ist. sich nach hinten umbiegt und, statt nach oben, nach unten fortwächst Dabei findet, wie schon oben erwähnt, manchmal eine spiralige Drehung des oberen Endes statt. Diese Vorgänge sind seltener wenn der Lappen breiter ist, ja fast ohne Ausnahme bei den schmaler Catacorollarlappen zu beobachten.

Wenn man die Linaria-Blüthenstände betrachtet, woran sich Blüthen mit Catacorolarlappen vorfinden, so ist es nicht möglich, etwa Regelmässiges in der Anordnung der monströsen Blüthen zu erblicken Sieht man sich aber die Blüthenstände etwas genauer an, so ergib sich bald, dass die Blüthen, welche Catacorollarlappen tragen, auch noch in einem anderen Punkte von den übrigen abweichen. Tragblatt der monströsen Blüthen ist namentlich in den meisten Fäller grösser, und zwar länger und breiter, als das der normalen Blüthen Zwar ist der Unterschied nur ein geringer und sogar nicht bei alle: Blüthen vorhanden, doch möchte ich hier auf diese Thatsache hin Man hat hier also correlative Variation, und obwohl nicht be allen monströsen Blüthen auch eine Zunahme der Grösse des Trag blattes sichtbar ist, bin ich doch der Meinung, dass auch in diese Fällen das Tragblatt stärker entwickelt ist und die definitive Gröss diejenige übertrifft, zu welcher es herangewachsen sein würde, wen die Blüthe normal geblieben wäre.

Da über eine ziemlich ausgiebige Menge Versuchsmaterial ver fügt werden konnte, wurde versucht, über die Erblichkeit der Anomali und über die Möglichkeit, dieselbe auf vegetativem und sexuellem Wege zu erhalten, klar zu werden. Da die Saison schon zu weit vorgeschritten war, um noch in demselben Jahre (1898) einige Resultate zu bekommen, wurden Maassregeln getroffen, um die Cultur der monströsen Linaria im folgenden Jahre fortsetzen zu können. Zunächst wurden einige Pflanzen, welche monströse Blüthen trugen, im Herbst aus dem Boden genommen und deren unterirdischen Theile, an welchen sich Wurzelknospen entwickelt hatten, in sehr schwach feuchtem Sande überwintert. Einige Rhizomstücke, welche in ganz trockenem Sande aufbewahrt wurden, waren im folgenden Frühjahre so stark ausgetrocknet, dass sich daraus keine neue Sprossen entwickelten.

Um in den Besitz guter, keimfähiger Samen zu gelangen, wurde in folgender Weise verfahren. Ein Theil der Pflanzen hatte zur Zeit schon reife Früchte bekommen; es war natürlich nicht zu bestimmen, ob diese Früchte monströsen oder normalen Blüthen entstammten, ohnedies war die Bestäubung, falls wirklich eine monströse Blüthe dagewesen war, meistens keine reine, da der Pollen, von den Insekten überbracht, wohl in den allermeisten Fällen normalen Blüthen entnommen war. War also die Aussicht, aus diesen Samen eine grosse oder gar grössere Menge monströser Blüthen zu bekommen, von vornherein eine geringe, so wurden doch Früchte eingesammelt und bis zum folgenden Frühjahr aufbewahrt. Zum Unterschiede von weiteren Samenpartien will ich diese Früchte und Samen und die später aus ihnen cultivirten Pflanzen mit A bezeichnen.

Weiter waren noch zahlreiche, in verschiedenen Graden monströse Blüthen und sehr viele normale Blüthen vorhanden. Zum Theil waren dieselben schon geöffnet, andere waren noch mehr oder weniger fest verschlossen. Bei den geöffneten Blüthen ist es nun nicht zu ersehen, ob schon Bestäubung stattgefunden hat oder nicht. Wenn die Blüthe älter ist, wird zwar recht häufig die Unterlippe vom bestäubenden Insekte nach unten gedrückt und verbleibt auch meistens in dieser Lage, bei jungen Blüthen springt aber fast ebenso häufig die Unterlippe nach dem Insektenbesuch wieder in ihre alte Lage zurück. Es wird also wohl nicht möglich sein, mit einem Blicke zu constatiren, ob schon Pollen übergebracht ist oder nicht. Darum wurde darauf verzichtet, Samen von den schon geöffneten Blüthen zu erhalten, da über den Ursprung der Samen nicht genügend Sicheres bekannt sein könnte. Nur in einem Falle wurde eine Ausnahme gemacht. Die beiden Blüthen mit fünf Catacorollarlappen waren näm-

lich die einzigen unter den zahlreichen Blüthen und es war natürlich sehr interessant, gerade aus diesen Blüthen keimfähige Samen zu erhalten. Die eine Blüthe war zur Zeit schon völlig offen, die andere aber war noch im Knospenzustande und sie befanden sich an zwei verschiedenen Pflanzen. Mit der noch nicht geöffneten Blüthe wurde in folgender Weise verfahren. Nachdem alle Blüthen des Blüthenstandes mit der Scheere entfernt worden waren, wurde die abnormale Blüthe in ein Säckehen von dichtem Tüll eingeschlossen. Als sie sich geöffnet hatte und genügend ausgebildet war, wurde sie mit dem Pollen aus der anderen Blüthe mit fünf Catacorollarlappen bestäubt. Nachdem das Säckehen wiederum verschlossen worden war, wurde die Pflanze jeden Abend bis zum folgenden Morgen unter eine Glasglocke gestellt, nicht nur zum Schutze gegen Wetterungunst, sondern auch um einer Zerstörung durch Katzen u. s. w. vorzubeugen. Das Resultat war das gewünschte, da eine reife Frucht Anfangs October geerntet werden konnte. Mit der zweiten Blüthe mit fünf Catacorollarlappen wurde zwar auf genau dieselbe Weise verfahren und dieselbe also mit dem Pollen aus der ersten Blüthe bestäubt, da aber die Möglichkeit vorlag, dass schon vorher Bestäubung stattgefunden haben oder doch wenigstens fremder Pollen auf die Blüthe gelangt sein könnte, waren die dieser Blüthe entstammenden Samen für die weiteren Versuche jedenfalls minderwerthig. Die beiden Samenquantitäten wurden genannt 5a und 5b.

Blüthen mit vier Catacorollarlappen fanden sich, ausser den 9 unter 2516 untersuchten Blüthen noch 6 unter den übrigen mir zu Verfügung stehenden Pflanzen. Ausgenommen eine waren dieselber wohl alle verschlossen, was darin seinen Grund hat, das diese Partie Pflanzen um etwa zwei Wochen später ausgesät worden war. Es war also verhältnissmässig leicht, sich hier Samen zu verschaffen, welche rein bestäubten Blüthen entstammten. Wie bei den Blüthen mi fünf Lappen, wurden alle anderen Blüthen des Blüthenstandes ent fernt und die monströsen Knospen in Tüllsäckehen eingehüllt. Ein nächtliche Bedeckung unterblieb diesmal, weil das Fehlschlagen eine Blüthe jetzt minder beschwerlich war. Nur eines Tages, als ein furchtbarer Platzregen niederging, wurde die ganze Linarien-Cultu mittelst Glasscheiben geschützt. Von den sechs Blüthen sind vie gänzlich entwickelt und haben reife Frucht getragen, zwei ander sind abortirt. Von diesen vier Kapseln waren drei das Produk einer Bestäubung mit Pollen aus Blüthen mit ebenfalls vier Kata corollarlappen, die vierte Frucht aber war das Resultat einer Be stäubung mit Pollen aus einer Blüthe mit einem einzigen Lappen (4 a und 4 b).

Aus monströsen Blüthen mit drei, zwei oder einem Catacorollarlappen wurde eine grosse Menge reifer Früchte erhalten. Auch hier
wurde die nämliche Fürsorge getroffen, wie oben angegeben, die Bestäubung künstlich ausgeführt, und zwar mit Pollen aus Blüthen mit
der gleichen Zahl oder mit weniger Catacorollarlappen: auf einige
Blüthen mit einem Catacorollarlappen wurde auch Pollen aus Blüthen
mit zwei oder drei Catacorollarlappen übergebracht.

Anfangs October 1898 verfügte ich also über eine grosse Quantität Linaria-Samen von bekanntem Ursprung, und zwar:

eine Partie, das Resultat spontaner Bestäubung (A),

- " aus Blüthen mit 5 Catacorollarlappen (5 a),
- " wo vielleicht beide Blüthen 5 Catacorollarlappen trugen, aber auch die Einwirkung von Pollen, aus anderen Blüthen entstammend, nicht gewiss ausgeschlossen ist (5 b),
- und & mit 4 Catacorollarlappen (4a), Q mit 4, 3 mit 1 (4 b)," 3, ď (3a)," 3, o<sup>n</sup> " 1 (3 b)," 2, ♂ " (2 a)," 2, o " 1 (2 b)," 2, o ohne (2c)," 1, o mit 1 (1 a),3  $1, \sigma$ (1 b).

Die Samen wurden zunächst nicht aus den Kapseln herausgenommen, sondern sammt denselben trocken auf bewahrt bis Frühling 1899.

Ende April 1899 wurde ein Anfang mit dem Aussäen gemacht, nachdem die Rhizomstücke schon einige Wochen ausgepflanzt waren. Der Boden bestand aus einem Gemenge von Sand und Thon, aber mit sehr hohem Percentage aus Sand. Eine Düngung hatte Anfangs Winter 1898 stattgefunden, und zwar den ganzen Garten hindurch.

Während der ersten Keimungsperiode waren die Pflanzen mit Glasscheiben u. s. w. geschützt, und die grösste Menge hat auch das Frühjahr glücklich überstanden, obwohl das Wetter nicht gerade günstig war und Katzen nur allzu oft den Garten besuchten. Es wäre vielleicht besser gewesen, in Töpfen auszusäen und später die jungen Pflanzen in den Garten überzubringen; da ich aber die Linarias so viel wie möglich in ihrem natürlichen Zustande und unter denselben

Bedingungen cultiviren wollte, wie sie auf ihrem natürlichen Standorte vorhanden sind, habe ich darauf verzichtet.

Die Keimpflanzen sahen einander ausserordentlich ähnlich. Eine etwaige Differenz in den vegetativen Organen war in keinem Falle zu beobachten. Die ersten Blüthen entwickelten sich im Mai und waren jedenfalls im Juni weit genug fortgeschritten, um etwaige Anomalien zur Genüge beobachten zu können. Das Resultat war aber

Die aus Rhizomstücken cultivirten Pflanzen blühten zuerst. Obwohl sie sämmtlich monströsen Pflanzen entstammten, war doch die Anomalie kaum erhalten. Etwa 25 Blüthenstände entwickelten sich mit etwa 400 Blüthen, darunter nur 16 mit Catacorollarlappen, und zwar eine Blüthe mit zwei und 14 mit nur einem Lappen, während die 16 einen gut etwickelten Lappen zeigten und zwei Anlagen, welche sich aber nicht weiter entwickelt haben. Ende 1899 wurden wiederun Rhizomstücke denselben Pflanzen entnommen und aufbewahrt, un 1900 wieder ausgepflanzt zu werden. Das Resultat dieser zweiter Auspflanzung findet sich weiter unten.

Aus A wurden 216 Pflanzen erhalten, deren Blüthen sämmtlich untersucht sind, soweit sie sich bis 3. September 1899 entwickel hatten, oder deren Knospen doch genügend gross waren, um Kata corollarlappen erkennen zu lassen. Unter 3028 Blüthen befanden sich nur 112 mit Catacorollarlappen, also noch nicht ganz 3,7 %, ein grosse Abnahme gegen die etwa 10 % monströser Blüthen aus de ersten Cultur (1898). Es waren entwickelt:

0 1 2 3 4 5 Catacorollarlappen Blüthen: 2916 88 12 7 5 0.

Die Vertheilung über die verschiedenen Blüthenstände war gan regellos. In einer Traube waren bisweilen Blüthen mit 1, 2 un 3 Lappen vorhanden, andere Blüthenstände trugen nur eine einzig monströse Blüthe mit 1, ein weiterer Blüthenstand trug 3 Blüthen m 4 Catacorollarlappen. Fig. Ia Taf. IX gibt die Curve, welche mittel dieser Zahlen erhalten wurde.

5 a lieferte 12 Individuen, welche mit einer Ausnahme monströß Inflorescenzen entwickelten. Aber auch hier stimmte das Resultz keineswegs mit der Erwartung überein. 219 Blüthen wurden unte sucht, und es fanden sich vor:

 0
 1
 2
 3
 4
 5
 Catacorollarlappen

 Blüthen:
 151
 27
 19
 12
 2
 8.

Also 60 Blüthen oder etwa 31 % waren monströs, darunter ab

nur wenige mit 5 Lappen. Auffallend ist die kleine Zahl der Blüthen nit 4 Lappen. Fig. II a Taf. IX gibt die graphische Vorstellung.

5 b ergab nur 8 Pflanzen mit 165 Blüthen, darunter 29 oder etwa 17,5% monströs, und vertheilt wie folgt:

Die Anomalie mit 5 Lappen wurde also nicht erhalten, und es war deshalb wahrscheinlich, dass Blüthe 5b schon bestäubt worden war, bevor die künstliche Bestäubung mit Pollen aus 5a stattfand. Fig. III a Taf. IX gibt die Curve.

4 a lieferte 27 Pflanzen mit 503 Blüthen, darunter 109 oder fast  $22^{\,0}/_{_0}$  monströs und wie folgt vertheilt:

Hier ist wenigstens ein Maximum bei 4 entstanden, obgleich loch nur eine geringe Zahl Blüthen mit 4 Lappen entwickelt ist. Unter 103 Blüthen haben sich jedoch nur 2 mit 5 Lappen entwickelt, und sine Zunahme der Anomalie ist auch hier wiederum nicht zu contatiren. Fig. IVa gibt die Curve.

4 b lieferte 6 Pflanzen mit 122 Blüthen, darunter 16 oder etwa 13 % monströs und wie folgt vertheilt:

Eine zwar schwache Steigerung bei 4, im Allgemeinen aber eine sehr geringe Zahl monströser Blüthen und überhaupt keine Zunahme ler Anomalie. Fig. Va Taf. IX gibt die Curve.

3a ergab 38 Pflanzen mit 972 Blüthen, darunter 216 oder  $22,23^{\circ}/_{\circ}$  nonströs, welches Percentage übereinstimmt mit den aus 4a erhalenen monströsen Blüthen. Die Vertheilung war folgende:

Die Curve, aus diesen Zahlen construirt (Fig. VI a Taf. IX), ist ine reine halbe Galtoncurve, viel regelmässiger als die in Fig. IVa und Va dargestellten und aus 4a und 4b erhaltenen Curven. Unter len Blüthen mit 4 Catacorollarlappen war eine, welche noch die Ierkwürdigkeit zeigte, dass sämmtliche 4 Lappen tief zweitheilig varen. Die Spaltung war fast bis zum Anheftungspunkt mit der Coolla durchgedrungen. Der Aspect dieser Blüthen war ein sehr sonderarer. Leider ist dieselbe von Bienen so sehr beschädigt worden, lass sie nicht mehr zur Gewinnung von Samen dienen konnte. Im

Allgemeinen zeigten auch die übrigen monströsen Blüthen mehr oder weniger weitgehende Abweichungen vom Typus der Anomalie. Die Lappen waren öfters unregelmässig geformt, verbogen oder abnorm behaart.

3 b lieferte 5 Pflanzen mit 98 Blüthen. Die Pflanzen waren nich kräftig entwickelt und zwar wohl infolge einer Beschädigung durch Katzen. Mitte Mai wurden sie von diesen Thieren fast aus der Boden heraus gegraben, aber wieder von mir befestigt und etwa sorgfältiger gepflegt, wodurch im Sommer die Inflorescenzen sie entwickelten. Unter den erhaltenen Blüthen waren 17 oder etwa mehr als 17 % monströs. Die Vertheilung war folgende:

0 1 2 3 4 5 Catacorollarlappen ithen: 81 9 1 7 0 0.

Eine unregelmässige Curve, mit einem Maximum der Anomalibei 1 und 3, während Blüthen mit 4 und 5 Lappen gänzlich fehler Fig. VII a Taf. X gibt die Curve.

2a lieferte 21 Pflanzen mit 407 Blüthen, darunter 51 oder fa 13% monströs. Diese Partie ergab also nur sehr wenige monströß Blüthen. Die Vertheilung war folgende:

 0
 1
 2
 3
 4
 5
 Catacorollarlappen

 Blüthen:
 356
 12
 24
 13
 2
 0.

Das Maximum der Curve liegt also bei 2, aber Blüthen m 3 Lappen sind doch noch häufiger als solche mit 1 Lappen. D Curve wird in Fig. VIII a Taf. X dargestellt.

2b lieferte nur sehr wenige Pflanzen. Obwohl eine genügen Menge Samen zur Verfügung stand und auch ausgestreut war, er wickelten sich die Pflanzen schlecht und waren überhaupt nur wenig Samenkörner gekeimt. Nur zwei Individuen haben Inflorescenz producirt, im Ganzen mit 25 Blüthen, was auch nicht besonders vist. Darunter waren 6 oder  $24^{\circ}/_{\circ}$  monströs. Die Vertheilung wifolgende:

Das Maximum ist hier bei 1 gelegen und man kann überd eine Steigerung bei 3 beobachten. Fig. IX a Taf. X gibt die Cur

2c lieferte 21 Pflanzen, welche auch reichlich Blüthen truge die aber, wie von vornherein zu erwarten war, nur einen gering Gehalt an monströsen Exemplaren aufwiesen. Im Ganzen war 513 Blüthen vorhanden, darunter 32 oder fast 6% monströs. I Vertheilung war folgende:

Auch hier ergibt sich keine regelmässige Galtoncurve (Fig. X a laf. X). Das Maximum liegt bei 1, während die Blüthe mit 4 Lappen ast plötzlich auftritt. Diese Blüthe zeigte 4 sehr breite und hell rangefarbige Lappen, welche an der Basis über eine ziemlich weite trecke mit der Corolla verwachsen waren.

1 a ergab 29 Pflanzen mit 684 Blüthen, darunter 109 oder fast 6% monströs. Die Vertheilung war folgende:

Zwar ist hier die Abnahme eine regelmässigere, aber das Fehlen on Blüthen mit 4 und 5 Lappen ist jedenfalls auffallend. Die Curve vird in Fig. XI a Taf. X dargestellt.

1 b war die Partie Samenkörner, welche durch Befruchtung einer slüthe mit 1 Lappen mit dem Pollen einer solchen mit 3 Lappen ntstanden war. Es ist dies also der umgekehrte Fall von 3 b, wo 3 und 3 1 Lappen trugen. Ich erhielt 17 Pflanzen mit 310 Blünen, darunter 69 oder mehr als 22 % monströs, was eine hohe Perentage ist. Die Vertheilung war folgende:

Ein Maximum der Anomalie findet sich bei 1 und ziemlich ausesprochen auch bei 3 (Fig. XII a Taf. X). Im grossen Ganzen stimmt er Verlauf der Curve merkwürdig überein mit 3b, wo Maxima ebenills bei 1 und 3 vorliegen (vgl. die Fig. VII a und XII a).

Die mittelst der Zahlen von 3a erhaltene Curve war eine regelässige halbe Galtoneure. Die Blüthen waren aus Samen cultivirt, eren Eltern 3 Catacorollarlappen zeigten. Es ist merkwürdig, dass ier kein Maximum bei 3 entstanden ist, wo doch die Stammeltern eide 3 Lappen entwickelt hatten, während die Blüthen aus 3b und b, wo nur die eine 3 Lappen und die andere nur einen einzigen appen trug, ein deutlich ausgeprägtes Maximum bei 3 zeigen.

Ueberblicken wir die erhaltenen Curven, so zeigt sich keinesegs das, was man bei Anfang der Cultur erwartete. Als ich die
bsicht fasste, die Linaria-Anomalie weiter zu cultiviren, glaubte ich
urch Selection in den Besitz von Rassen gelangen zu können mit
onstant oder fast constant 1, 2, 3, 4 oder 5 Lappen. Die im Jahre
899 erhaltenen Resultate widersprachen dieser Annahme. Obgleich

die Selection bei der Bestäubung so genau wie nur möglich durchgeführt worden war, wurde in keinem Falle ein deutlich ausgesprochenes Maximum mit mehr als 1 Lappen erhalten. Das Maximum liegt stets bei 1.

Die Versuche über die Erblichkeit der Anomalie sollten aber im Jahre 1900 fortgesetzt werden, und es war daher wiederum nöthig, durch strenge und genaue Selection gute Samen zu erhalten. Die Fruchtgewinnung fand während des Sommers 1899 auf dieselbe Weise statt, wie im Jahre 1898. Die befruchteten Blüthen wurden in Tüllsäckehen verschlossen und so viel wie nur möglich gegen Wetterungunst geschützt. Die Ernte war auch jetzt wiederum eine sehr ausgiebige. Ende 1899 konnte verfügt werden über:

eine Partie Rhizomstücke von monströsen Pflanzen,

	<b>1 W1 U1 U</b>		-	
77	"	Samenkörne	er, das Resultat spontaner Bes	
"	n	"	Q und of mit 5 Catacorollar	clappen (VA),
"	n	n	Q mit 5, d mit 4 ,	(VB),
"	 n	n	Qund & , 4 ,	(IVA),
"	 71	n	♀ mit 4, ♂ " 1 "	(IVB),
" "	n	n	Q und o , 3 ,	(IIIA),
"	 n	 71	Q mit 3, 8, 1, 1, ,	(IIIB)
"	" "	"	Q mit 3, 8, 2, ,	(III C)
"	"	n	Q und d, 2,	(IIA)
	"	" "	Q mit 2, d, 1, ,	(IIB)
"	"	"	♀ mit 2, ♂ " 3 "	(IIB)
n	" "	<b>77</b>	♀ mit 2, ♂ ohne "	(IIC)
		" "	Q und & mit 1 ,	(IA)
n	"	n	Q mit 1, &, 3, ,	(IB)
n	<b>n</b>		Q mit 1, 3, 5, 5,	(IC)
"	ກ	77		0

Eine grössere Variation der Bestäubung war wenigstens für mich unzutreffend, da kein genügender Raum zum Aussäen aller erhalte nen Samen gefunden werden konnte.

Die Ausstreuung der Samen etc. wurde im Frühjahr 1900 unter nommen unter denselben Umständen wie im vorigen Jahr und mi derselben Fürsorge. Um Weitläufigkeiten zu vermeiden, sei hier nu in aller Kürze über die Resultate Bericht erstattet.

Die Rhizome lieferten 431 Blüthen, darunter 21 oder kaum 5 % monströs, und zwar 19 mit 1 und 2 mit 2 Lappen.

A<sup>1</sup> ergab 171 Pflanzen mit 2440 Blüthen, darunter 107 oder fas 4,4 °/<sub>0</sub> monströs, also eine Steigerung gegen 1899, wo nur 3,7 °/ monströser Blüthen entwickelt waren. Die Vertheilung war folgende

 0
 1
 2
 3
 4
 5
 Lappen

 Blüthen:
 2333
 79
 11
 12
 5
 0.

Eine graphische Darstellung gibt Fig. Ib Taf. IX.

VA ergab 20 Pflanzen mit 439 Blüthen, darunter 141 oder etwas mehr als 32 % monströs, und vertheilt wie folgt:

Blüthen: 298 54 30 28 19 10.

Die Curve ist in Fig. II b Taf. IX.

VB ergab 11 Individuen mit 183 Blüthen, darunter 37 oder fast 21 % monströs, vertheilt wie folgt:

Blüthen: 146 21 9 2 2 3.

Die Curve gibt Fig. III b Taf. IX.

IVA ergab 7 Pflanzen mit 132 Blüthen, darunter 17 oder fast 13 % monströs und vertheilt wie folgt:

Blüthen: 125 7 4 4 2 0.

Die Curve gibt Fig. IV b Taf. IX.

IVB ergab 21 Pflanzen mit 451 Blüthen, darunter 91 oder etwa 20 % monströs und folgendermaassen vertheilt:

Blüthen: 360 80 1 9 1 0.

Die Curve gibt Fig. Vb Taf. IX.

IIIA ergab 10 Pflanzen mit 230 Blüthen, darunter 39 oder fast 2,5 % monströs und folgendermaassen vertheilt:

Blüthen: 192 20 14 5 0 0.

Die Curve gibt Fig. VI b Taf. IX.

IIIB ergab 14 Pflanzen mit 312 Blüthen, darunter 62 oder fast 0% monströs und folgendermaassen vertheilt:

Blüthen: 250 30 4 27 1 0.

lie Curve gibt Fig. VIIb Taf. X.

IIIC ergab 9 Pflanzen mit 187 Blüthen, darunter 37 oder fast 0% monströs und vertheilt wie folgt:

Blüthen: 150 12 7 13 5 0.

ie Curve gibt Fig. VII c Taf. X.

IIA lieferte 17 Pflanzen mit 331 Blüthen, darunter 52 oder etwa 5% monströs und vertheilt wie folgt:

	0	1	·· <b>2</b>	3	4	5	Lappen
Blüthen:	279	27	15	7	3	0.	

Die Curve gibt Fig. VIII b Taf. X.

IIB lieferte 11 Pflanzen mit 212 Blüthen, darunter 39 oder etwa 18% monströs und in folgender Weise vertheilt:

ros una 1	n rorg O	,enue	2	3	4	5	Lappen
Blüthen:	_						

Die Curve gibt Fig. IX b Taf. X.

IIC lieferte 30 Pflanzen mit 692 Blüthen, darunter 71 oder etwa 10 % monströs. Ein Zuwachs der Anomalie gegen 1899 ist hier also ziemlich deutlich ausgesprochen. Die Vertheilung war folgende:

Lappen 2 3 1 0 0. 12 **54** 621 Blüthen:

Die Curve ist in Fig. X b Taf. X.

IID, entstandan aus einer Kreuzung von Blüthen mit 2 und 3 Catacorollarlappen, lieferte 22 Pflanzen mit 407 Blüthen, darunter Die Vertheilung war folgende: 81 oder fast 20 °/0 monströs.

Lappen 5 1 0. 1 20 24 326 36 Blüthen:

Die Curve gibt Fig. X c Taf. X.

IA ergab 34 Pflanzen mit 734 Blüthen, darunter 140 oder etwe 20% monströs und in folgender Weise vertheilt:

Lappen · 5 19 31 586 98 Blüthen:

Die Curve gibt Fig. XIb Taf. X.

IB, entstanden aus Q mit 1 und & mit 3 Catacarollarlapper übereinstimmend mit 1b von 1899, lieferte 21 Pflanzen mit 390 Bli then, darunter 77 oder fast 20 % monströs und vertheilt wie folge Lappen

3 1 0. 313 24 14 Blüthen:

Die Curve findet sich in Fig. XIIb Taf. X.

IC wurde erhalten aus Q mit 1 und & mit 5 Catacorollarlappe Ich erhielt 12 Pflanzen mit 255 Blüthen, darunter 70 oder etw 27 % monströs. Die Vertheilung war folgende:

Lappen 2 29 21 12 185 Blüthen:

Die Curve ist in Fig. XII c Taf. X dargestellt.

Bis so weit gehen die Resultate der Culturen in diesem Jah Es war nicht meine Absicht, schon jetzt über dieselben zu bericht ielmehr die Culturversuche noch einige Jahre zu verfolgen und erst enn ziemlich feste Schlussfolgerungen gezogen werden konnten, dieelbe zu veröffentlichen; allein ich bin leider gezwungen, die weitere intersuchung aufzugeben, weil mein Samenvorrath aus Versehen und urch einen unglücklichen Zufall gänzlich unter einander gemischt t und also seinen Werth verloren hat.

Doch meine ich, dass Folgendes auch schon jetzt zu ersehen ist:

- 1. Bei Fortpflanzung auf vegetativem Wege wird die Anomalie var erhalten, aber sie tritt in verschiedenen Jahren in wechselnder itensität auf.
- 2. Die Entstehung von Catacorollarlappen wird nicht nur beeinisst von inneren Ursachen, sondern auch äussere Umstände sind in grosser Bedeutung.

Wenn die Anomalie doch, wie bei manchen anderen monströsen flanzen, eine erbliche Eigenschaft geworden war, müsste man durch itsprechende Selection eine Steigerung der Anomalie beobachten innen. Dies ist jetzt aber durchaus nicht der Fall. Zwar wird die ercentage an monströsen Blüthen eine höhere, aber die Zahl der itacorollarlappen vermehrt sich nicht oder nur in sehr vereinzelten illen. Ich stelle mir die Sache so vor, dass die Entstehung und itwickelung der Anomalie von zwei Factoren beeinflusst wird: ierst die Erblichkeit, dann äussere Umstände, unabhängig also von Pflanze, und welche beim Experimentiren entsprechend abgeänt werden können. Es werden vielleicht Ernährungszustände, Beichtung und Aehnliches grossen Einfluss haben. Ich hatte mir vorgemmen, dies weiter zu prüfen, bin aber vorläufig dazu nicht mehr Stande, hoffe indessen die Sache später aufs Neue zu untersuchen.

3. Werden Samenkörner erhalten aus Blüthen mit verschiedener hil Catacorollarlappen, so wird die Anomalie prägnanter auftreten, nn der Pollen der Blüthe mit der höheren Zahl Lappen entummt, als im umgekehrten Falle. Dies ergibt sich aus einer Beschtung von 1 b, IB und IC.

Auch hier sind jedoch weitere Versuche unentbehrlich.

4. Die Blüthen zeigen eine Neigung, nur 1 oder 3 Lappen zu twickeln; 2, 4 oder 5 Lappen sind weit seltener. Bei Betrachtung r gegebenen Zahlen und Curven tritt dies deutlich hervor.

Zum Schluss möchte ich hervorheben, dass die Catacorollarlappen erhaupt nur bei starken, kräftigen Pflanzen auftreten und also wohlt dem mehr oder weniger guten Ernährungszustande zusammenhängen.

Amsterdam, 14. October 1900.

# Morphologische und biologische Bemerkungen.

Von

K. Goebel.

## 9. Zur Biologie der Malaxideen.

Hierzu sieben Textfiguren.

Die kleine Gruppe der Malaxideen ist in unserer Flora vertrete durch drei Gattungen mit je einer Art: Sturmia, Malaxis und Microstyli

Diese Orchideen ziehen schon dadurch das Interesse des Biologe auf sich, dass ihre knollenförmigen Reservestoffbehälter auf gar andere Weise zu Stande kommen als bei den Ophrydeen. Währen die letzteren Wurzelknollen besitzen, weisen die Malaxideen, wanamentlich Irmisch in nachgewiesen hat, Sprossknollen auf, die ohn Weiteres erinnern an die vieler tropischer und subtropischer epiphtischer Orchideen.

Mit diesen sollen die Malaxideen auch eine andere Eigenthüllichkeit gemeinsam haben, nämlich den Besitz eines Velamer Irmisch sagt (Beiträge zur Biologie und Morphologie der Orchide pag. 34 Anm.): "Auch an den Wurzeln der mit ihren nächsten Verwandten, Malaxis monophyllos und paludosa, sich auch in ander Beziehung am meisten den tropischen Orchideen anschliessenden Strmia Loeselii finden sich Spiralfaserzellen (man vergl. auch Reiche bach, Orch. eur. pag. 162) und zwar in reicherem Maasse als Spiranthes; sie sind also keine Eigenthümlichkeit der tropischen Orchideen." Diese Angabe ist dann auch in die spätere Litteratur übgegangen.

So heisst es z. B. in dem trefflichen und ausserordentlich nülichen Werke von Raunkiaer, "De danske blomsterplanters nat historie" pag. 320 von den Malaxideen: "... at af alle vore Orddeer er det alene i denne og følgende Gruppe, at vi finde skruefor fortykkede Celler i Røddernes Bark, svarende til Velamen i de fytiske Orchideers Luftrødder" (folgt Citat der Irmisch'schen Angal

<sup>1)</sup> Irmisch, 1. Beschreibung des Rhizoms von Sturmia Loeselii, Bot. 1847 pag. 137; 2. Knollen und Zwiebelgewächse pag. 156; 3. Bemerkungen i Malaxis paludosa, Flora 1854 pag. 625; 4. Ein kleiner Beitrag zur Naturgeschi der Microstylis monophylla, Flora 1863. — Ausserdem die im Texte erwähnte handlung: Beitr. zur Morph. der Orchideen.

Es war mir daher, als ich im vergangenen Sommer Microstylis Partenkirchen antraf, von Interesse, mich von dem angegebenen erhalten selbst zu überzeugen. Durch die Freundlichkeit des Herrn olizeirath Eigner in München konnte ich auch lebende Exemplare in Malaxis und Sturmia vergleichen.

Es stellte sich nun bald heraus, dass die erwähnte Angabe beeffs des "Velamens" auf einem Irrthum beruhte, dafür aber ergaben ich andere Bauverhältnisse, welche diese Gruppe als eine der biogisch interessantesten der einheimischen Flora erscheinen lassen. Sie ien kurz und ohne Anspruch auf Erschöpfung des Themas geschildert.

Zunächst ist betreffs der Wurzeln zu erwähnen, dass Irmisch, a sonst so trefflicher Beobachter (dem die anatomischen Verhältnisse eilich ferner lagen), zu seiner Angabe wahrscheinlich geführt wurde rich eine Bemerkung Reichenbach's, auf die er auch ausdrückh verweist. Dieser sagt (Icones florae Germanicae et Helveticae III, XIV, pag. 202 des Textes) von Sturmia: "treibt stielrundliche urzeln, welche, von getüpfelten und netzigen Zellen bekleidet, am runde der Blätter die Nebenachsen durchbohren und von Papillen deckt sind".

Solche Epidermiszellen finden sich indess weder an den Wur-In von Sturmia, noch an denen von Malaxis und Microstylis. Woher r Irrthum rührt, wird unten nachzuweisen sein; hier sei zunächst der u der Wurzeln kurz dargelegt.

Er ist bei den drei Pflanzen wesentlich übereinstimmend. Die bidermiszellen zeigen nichts, was an den Bau eines Velamens auch rim Entferntesten erinnern würde, namentlich keinerlei spiralige er netzförmige Verdickung, wie die erwähnten Autoren sie angeben hatten. Die Wände sind vielmehr glatt 1): viele der Epidermislen zind zu langen Haaren ausgewachsen. Die Zellen der Wurzelde sind auffallend inhaltsarm. Damit mag es auch zusammenhängen, ss man von einer "endotrophen Mykorrhiza" wie bei anderen chideenwurzeln hier eigentlich kaum sprechen kann. Zwar lassen h Pilzhyphen von den Wurzelhaaren aus durch die Wurzelrinde zur Innengrenze derselben verfolgen. Aber sie traten in den bachteten Fällen in verhältnissmässig geringer Menge auf und deten nirgends die dichten Knäuel, wie sie in den Wurzeln anderer

<sup>1)</sup> Für Microstylis Scottii gibt Meinecke (Beiträge zur Anatomie der Luftzeln der Orchideen, Flora 78. Bd. [1894] pag. 148) an, dass hier die einichtige Epidermis keine spiralige resp. netzförmige Verdickungen habe, es sei 1e derartige Differenzirung durch seltene, feine Poren vertreten".

Orchideen und namentlich auch, wie unten zu zeigen sein wird, ir dem Sprossgewebe der Malaxideen auftreten. Die Bewurzelung ist be

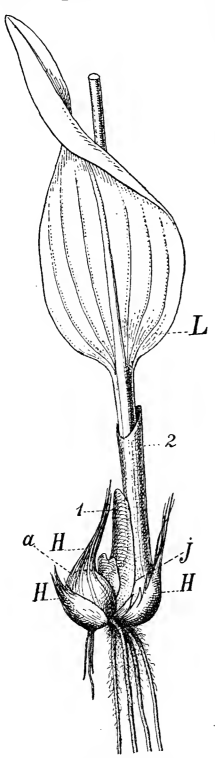


Fig. 1. Microstylis mono-Unterer Theil phylla. einer blühenden Pflanze, nat. Gr. Links die alte Knolle (a), umgeben von der lockeren Hülle H; 1, 2, L Blätter der blühenden Pflanze; bei j die junge Knolle (Basis des blühenden Sprosses).

Malaxis paludosa am schwächsten, indem hie nur eine einzige Wurzel angelegt zu werder pflegt. Malaxis und Sturmia haben deren ein grössere Anzahl, aber die Wurzeln bleiben doc kurz und man wird - obwohl ja ein exacte Maassstab dafür sich nicht geben lässt — di Gesammtbewurzelung als eine verhältnissmässi schwache bezeichnen müssen.

Gehen wir zu den übrigen Vegetations organen über, so finden wir bekanntlich a jeder Pflanze zwei Knollen, eine alte und ein junge. Es sei angeknüpft an die Fig. 1, welch ein Habitusbild von Microstylis monophylla gib

Die alte Knolle (a, Fig. 1) ist umgeben vo einer lockeren, schwammigen Hülle(H), die aus d $\epsilon$ Basaltheilen der später zu erwähnenden Blätt besteht und einen sehr merkwürdigen Bau besit:

Die sämmtlichen Zellen derselben sind lee und - abgesehen von dem Stranggewebe mit netzförmig verdickten Zellmembranen ve Fig. 2 gibt eine Flächenansicht dies Zellen, in welcher die netzförmig angeordnet Verdickungsleisten deutlich hervortreten. Die Zellen sind es, welche das Vorhandensein ein Velamens bei den Wurzeln vorgetäuscht habe sie können auf dickeren Längsschnitten z. leicht losgerissen werden, oder komm es Fetzen dieses Gewebes auf die Wurzeln liegen, und das gab offenbar zu der erwähn unrichtigen Angabe Veranlassung.

Ganz ähnlich wie bei Microstylis sind au die Zellen der Knollenhülle (wie sie der Kü halber bezeichnet werden mag) bei Sturmia schaffen. Bei Malaxis dagegen sind die Zellwä durch schraubenförmig verlaufende Verdickur leisten ausgezeichnet, wie sie sich auch im Velamen 1) bei Tracheen

<sup>1)</sup> Manche Orchideenluftwurzeln haben übrigens auch im Velamen netzför angeordnete Zellwandverdickungen.

Pracheiden so oft finden. Indes finden sich auch Uebergänge zu en netzförmig verdickten Zellwänden der beiden anderen Arten: die Schraubenbänder stehen durch Queranastomosen mit einander in Versindung. Immerhin bietet die verschiedene Verdickung der Zellen ei den Malaxideen auch ein nicht zu unterschätzendes diagnostisches Hilfsmittel. Erwähnt sei, dass die Verdickungsleisten sich mit Phlorolucinsalzsäure roth färben, also die Reaction aufweisen, die man meist Is charakteristisch für "verholzte" Zellmembranen betrachtet; mit Phlorzinkjod färben sich die Wände gelb.

Was ist nun die Function dieser Zellen? Wenn man die durch ie eigenthümlich gebauten Blattreste gebildete Knollenhülle austrocken lässt, nimmt sie eine weissliche Farbe an, die verschwindet,

venn man sie benetzt. Auch ei mikroskopischer Betrachtung berzeugt man sich leicht, dass ie Zellen der Hülle sich rasch nit Wasser vollsaugen. usseren Zellmembranen fand ch bei Microstylis im leeren lustand etwas eingefallen, im efüllten mehr nach aussen gerölbt. Oeffnungen waren in inzelnen Fällen in den zwischen Verdickungen liegenden heilen der Zellhülle nachweisar, und ihr Vorhandensein geht uch daraus hervor, dass man

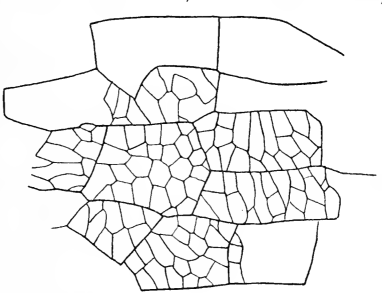


Fig. 2. Microstylis monophylla. Zellen der Hülle in Flächenansicht. Die Zellwände sind netzförmig verdickt, die Zellgrenzen durch stärker ausgezogene Linien erkennbar. (Stark vergr.)

icht selten im Innern der Zellen Cyanophyceen und andere eingevanderte Organismen antrifft. Indess ist damit noch nicht gesagt, ass die Löcher in der Zellwand durch die Thätigkeit der Pflanze elbst entstehen. Sie werden sich leicht auch nachträglich, d. h. nach Ibsterben des Protoplasmakörpers, bilden können, da die unverdickten Iembranstellen ziemlich dünn sind. Bei einer grösseren Anzahl darauf in untersuchter Zellen habe ich keine Durchlöcherung finden können. ndess hielt ich es nicht für erforderlich, dieser Frage viel Zeit zu zidmen, weil wir wissen, dass in einem und demselben Verwandtchaftskreis leere, wasseraufsaugende Zellen bald mit ganzen, bald itt durchlöcherten Zellwänden versehen sein können. So haben unter en Moosen die Leucobryaceen durchlöcherte, das mit ihnen nahe erwandte Dicranum albidum undurchlöcherte todte Wasserzellen.

Auch beim Velamen der Orchideenluftwurzeln ist das Vorhandensein von Löchern in den Zellmembranen ein zwar weit verbreitetes, aber keineswegs allgemein nachgewiesenes. Als wesentlich betrachte ich den Nachweis, dass wir es bei den Malaxideen zu thun haben mit Zellen, die sich bei Benetzung rasch füllen.

Eine Discussion über den Mechanismus, der sich beim Füllen dieser leeren Zellen abspielt, liegt ausserhalb des Rahmens dieser kurzen Notiz; näher liegt hier die Frage nach der Bedeutug dieser

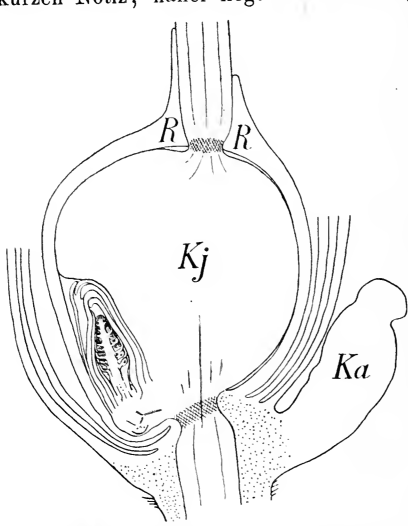


Fig. 3. Microstylis monoyhylla. Längsschnitt durch die Basis einer blühenden Pflanze, schwach vergr. (etwas schematisirt). Kj junge, Ka alte Knolle. Letztere ist nicht median getroffen, sondern nur angeschnitten. RR kragenförmig vorspringender Auswuchs des obersten Blattes der blühenden Sprossachse. In der Achsel dieses Blattes steht der nächstjährige Trieb, an dessen Basis die Anlage einer Wurzel unverkennbar ist.

anderen Theile der Pflanze übergehen können, ersuchte ich — de diese kleine Untersuchung in den Ferien ohne Laboratoriumshilfsmitte ausgeführt wurde — Herrn Assistent Schnegg, Microstylispflanzen zunächst an der Luft so weit abtrocknen zu lassen, dass die Hülle weisslich erschien, dann diese wiederholt mittelst eines Pinsels vor

sonderbaren Einrichtung für die Pflanze. Dass durch eine mit Wasser sich leicht füllende und Wasser festhaltende Hülle die alte Knolle vor rascher Trockenlegung geschützt wird, ist ja klar. Aber es dürfte an den Standorten dieser Malaxideen Austrocknen nicht gerade häufig Microstylis fand eintreten. ich in einem moosigen, feuchten Wald mit Lebermoosen, wie Aneura multifida, Blasia pusilla u. a. zusammen, die ständig feuchte Standorte be-Sturmia und Mawohnen. laxis wachsen auf Torfwiesen resp. Torfmooren, wo zwar in heissen, trockenen Sommern leichter oberflächliche Austrocknung eintreten kann aber doch wohl nur in Ausnahmefällen. Um zu ent scheiden, ob von der "Hülle" aufgenommenes Wasser und darin gelöste Stoffe auf die sichtig mit einer schwachen Lösung von salpetersaurem Lithium zu beupfen. Thatsächlich liess sich dann nach zwei Tagen in den Blättern — die vorher als lithiumfrei sich erwiesen hatten — Lithium nachweisen.

Allerdings ist dieser Versuch nicht ganz einwurfsfrei. Trotz der ingewandten Vorsicht könnte etwas Lithiumlösung mit einem anderen Theil der Pflanze in Berührung gekommen sein, z. B. durch kleine Fetzen der Hülle. Es war also auch anatomisch die Möglichkeit eines Jebertritts von durch die Hülle aufgenommenen Stoffen in andere Theile der Pflanze zu prüfen. Zunächst ist aber an den morphoogischen Aufbau der Pflanze zu erinnern.

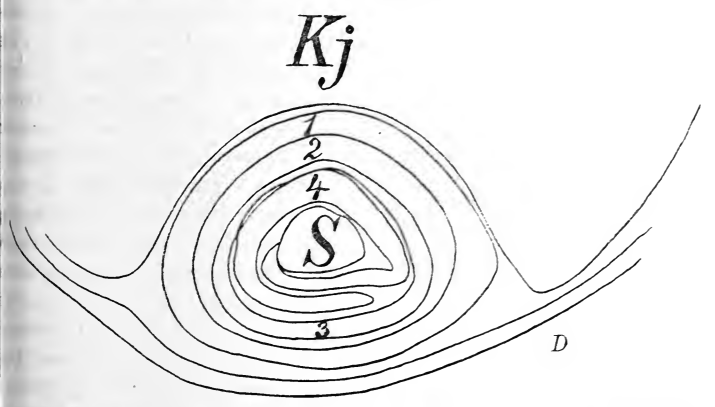


Fig. 4. Microstylis. Querschnitt durch einen Theil der jungen (diesjährigen) Knolle (Kj). Unten das Deckblatt (D) des nächstjährigen Triebes. An diesem die prossachse S und vier Blätter getroffen. Das zweite Blatt steht dem ersten gegenüber. (Schwach vergr.)

Ein für das nächste Jahr bestimmter Trieb hat im Sommer des orhergehenden Jahres schon alle Theile angelegt. Er findet sich in ler Achsel des obersten Blattes an der Basis der diesjährigen Knolle Fig. 3). In den von mir an Querschnitten untersuchten Fällen war die Inordnung die in Fig. 4 widergegebene. Kj ist die diesjährige Knolle, D deren oberstes Blatt, welches in seiner Achsel den für das nächste Jahr bestimmten Trieb trägt. An diesem sind vier Blätter sichtbar, von enen drei als Niederblätter ausgebildet sind; 4 ist das Laubblatt, sicht selten entwickelt sich auch das oberhalb derselben stehende, m Schnitt nicht getroffene Blatt als Laubblatt.

Auffallend ist, dass Blatt 1 und 2 einander gegenüber stehen.
ndess handelt es sich bei 1 offenbar um ein aus zwei seitlich stehen-

den Vorblättern verwachsenes Vorblatt — wie dies auch, wie ich früher ausführte,¹) für andere Monocotylen anzunehmen ist. In diesem Falle kann das folgende Blatt ohne Störung der Blattstellungsregeln entweder nach vorne oder, wie hier, nach hinten fallen; wie Irmisch beobachtet hat, kommt auch der erstere Fall vor, bei Malaxis fand ich ihn in den untersuchten (wenigen) Fällen stets (vgl. Fig. 5).

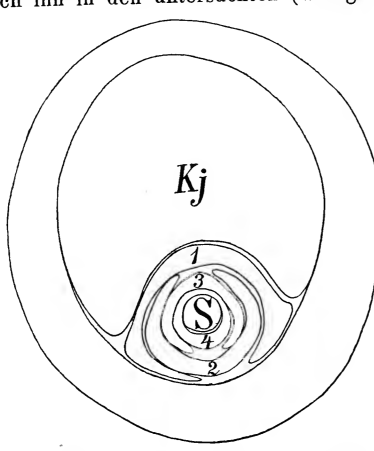


Fig. 5. Malaxis paludosa. Aehnlicher Schnitt wie der in Fig. 4 für Microstylis abgebildete. Das zweite Blatt alternirt mit dem ersten.

In dem Habitusbilde Fig. 1 sind nur zwei Niederblätter vorhanden, 1 ist das (aus zwei Blättern verwachsene) Vorblatt mit dem 2 alternirt, daraut folgt das Laubblatt L. Vor besonderem biologischem Interesse ist es nun, dass die Basis des Blattes 2, wo die Nieder blätter vorhanden sind, auch die von 3 zur Wasseraufnahme ein Es entspringer gerichtet ist. von den dickeren, über Gefäss bündeln liegenden, nach aussei de Rippen vorspringenden Blattes Rhizoiden büsche (Fig. 6, Rh). Dies ist ein be Samenpflanzen sehr seltene

Fall. Wir kennen ihn bei einer Anzahl Hymenophylleen 2); bei höhere Pflanzen führt Irmisch an die Keim- und Laubblätter von Corydalicava, wahrscheinlich finden sie sich auch noch bei anderen Pflanzen. Bei den anderen Malaxideen fand ich sie auch an der Basis de äusseren Blätter daraufhin untersuchter junger Pflanzen von Sturmizwenngleich nicht in so grosser Zahl wie bei Microstylis, und dasselb gilt für Malaxis selbst, so dass also alle hierher gehörigen Arten aden Blättern Wurzelhaare aufweisen. Die Gegenwart der "Wurzehaare spricht sich hier auch darin aus, dass, ganz ebenso wie in de

1) Ueber den Bau der Aehrchen und Blüthen einiger Cyperaceen. Ann. (jardin bot. de Buitenzorg Vol. VII pag. 120; vgl. ferner Flora 81. Bd. pag. 21.

<sup>2)</sup> Bei einigen können Rhizoiden sogar auf der Blattspreite entstehen, so b Trichomanes brachypus und Tr. Goebelianum (vgl. Giesenhagen, Flora 76. B pag. 179). Auch an der Blattstielbasis mancher Erdfarne entspringen Rhizoide so bei Pteris aquilina (vgl. die Sachs'sche Abbildung in Goebel, Grundzüger Systematik etc. Fig. 160 pag. 236).

Wurzeln selbst, durch sie eine Pilzinfection erfolgt. Auch hier kann nan die Pilzhyphen, freilich nur in spärlicher Zahl, in die tiefer iegenden Zellschichten verfolgen; sie treten hier zuweilen in ziemlich lichten Knäueln auf. Uebrigens war die Menge derselben in den verglichenen Fällen eine sehr wechselnde. Die Epidermiszellen an len Wurzelhaare tragenden Stellen nehmen eine gelbliche Färbung an.

Von anderen Eigenthümichkeiten der Blätter sei nur erwähnt der feste Verschluss, welchen das Stützblatt ungen Knolle mit der Infloresenzachse nach oben hin bildet. Durch ein besonderes Wachshum in Gestalt einer ringförnigen Wucherung der Blattınlage wird der Raum zwischen lem cylindrischen und dem cnollenförmigen Theile der Indorescenzachse (bei R, Fig. 3) zewissermaassen abgeschlossen ınd so die junge Knollenanlage n einen gegen Aussen sehr gut geschützten Raum gebracht. Später werden die die Knolle ımschliessenden Blätter prengt, offenbar durch die.

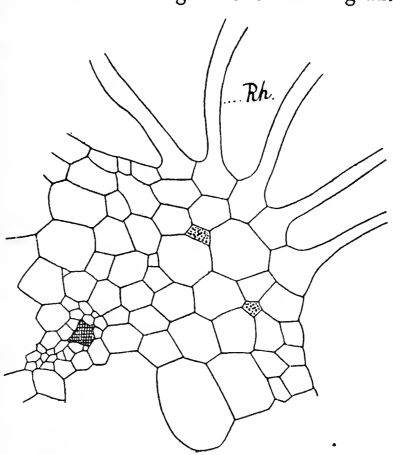


Fig. 6. Stück eines Querschnitts durch den unteren Theil eines Microstylis - Blattes. Rh Rhizoiden; die punktirten Zellen führen Raphiden; im Leitbündel ist der Siebröhrentheil durch Schraffirung angedeutet.

Volumzunahme der Knolle. Schon im Herbst erfahren die Zellen ler Basaltheile der Blätter die oben erwähnte eigenthümliche Wandverdickung und verlieren ihren Inhalt, der vorher reich war an Stärke. Diese Umänderung des Blattgewebes erfolgt von aussen nach innen, nit zeitlicher Bevorzugung der Oberseite. Nicht nur die Zellen der Blattbasen aber erfahren eine Veränderung ihres Baues und ihrer Function, unch die der Sprossachse. Hierauf ist noch kurz einzugehen, da dies für lie Frage nach der Wasseraufnahme durch die Blätter von Bedeutung ist.

Betrachten wir zunächst die Gewebebildung der Sprossachse am oberen und unteren Theile der Knolle (in Fig. 3 schraffirt), so hebt sich dieselbe an gefärbten Präparaten auffällig von dem als Speicherzewebe dienenden eigentlichen Knollengewebe ab durch intensivere Färbung. Eine genauere Betrachtung zeigt, dass hier eine ähnliche Umänderung vor sich gegangen ist, wie bei den Blattbasen. Die Zellen

sowohl der Epidermis als des Grundgewebes verlieren ihren lebenden Inhalt<sup>1</sup>), die Wand erhält eine netzförmige Verdickung, welche an die der Zellen der Blattbasen erinnert, und sie verholzt — wenigstens zeigt sie die bekannte Phloroglucinsalzsäurereaction. Dieses Gewebe steht mit den Leitbündeln in Verbindung, diese tauchen

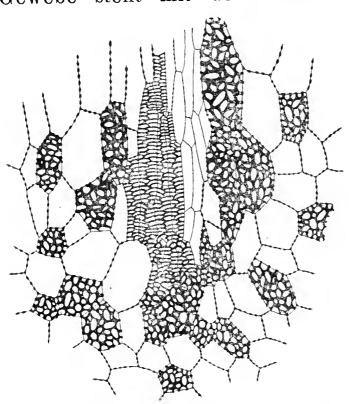


Fig. 7. Microstylis. Stück eines Längsschnittes durch den basalen Theil einer Knolle. Die Parenchymzellen netzförmig verdickt. In der Nähe des (schief getroffenen) Leitbündels in der Mitte strecken sie sich tracheidenartig.

sozusagen in dasselbe ein. zelne Zellen mit den charakteristischen Wandverdickungen ziehen sich auch an der Basis der Leitbündel hinauf und zeigen, was die äussere Gestalt betrifft, alle Uebergänge zu den Tracheiden, namentlich auch dadurch, dass sie länger gestreckte Gestalt annehmen (Fig. 7). Mit diesem Gewebe stehen auch die Blattbasen, die ihre Zellen, wie wir sahen, zu einem wasseraufnehmenden Gewebe entwickelt haben, in Verbindung, und es ist wohl keine allzu kühne Vermuthung, wenn wir annehmen, dass dieses Gewebe der Sprossachse der Wasseraufnahme resp. dem Wassertransport gleichfalls dient, um so

mehr als, wie Beobachtungen an dicken Schnitten schliessen lasser die Zellen, wenn sie leer geworden sind, sich bei Benetzung mit Wasser füllen. Da auch die Leitbündel des diesjährigen blühender Sprosses mit denen der alten Knolle in Verbindung stehen, so ist ein Uebertritt des durch die "Hülle" aufgenommenen Wassers (auch wenn man von dem langsamen Transport durch lebende Parenchymzellen absehen will) anatomisch leicht verständlich. Ausserdem kann der Thei der Hülle, welcher über der Blattbasis des blühenden Stengels liegt Wasser an die aus diesen Blattbasen entspringenden Rhizoiden abgeben Uebrigens finden sich ganz ähnliche Zellen auch in dem centralen Theile de Sprossachse unterhalb der Knollen; es haben hier die die Leitbündel umge benden Parenchymzellen eine netzförmige Membranverdickung erfahren

<sup>1)</sup> Die netzförmig verdickten Zellen an der Basis der Microstylis-Knolle zeigen zum Theile gelbliche Inhaltskörper, deren Beschaffenheit nicht näher unter sucht wurde. Auch im Velamen mancher Orchideenluftwurzeln finden sich bräurliche Inhaltskörper von unbekannter Bedeutung.

Von sonstigen anatomischen Verhältnissen der Sprossachsen der Malaxideen sei nur erwähnt, dass sie regelmässig und in ausgedehntem Maasse von Pilzen bewohnt sind. Sie finden sich in dem peripherischen Gewebe ausserhalb des von den Leitbündeln durchzogenen Centralcylinders (in Fig. 3 durch Punktirung angedeutet). Man kann die von den Pilzhyphen bewohnte Rindenzone auf einem Querschnitt durch einen Malaxisstengel namentlich an Alkoholmaterial schon an ihrer weisslichen Färbung erkennen. In den inneren Zellschichten des Rindengewebes bilden nämlich die Pilzhyphen dichte Knäuel. Diese Zellen führen keine oder nur kleine Stärkekörner, während (im Herbste) in den äusseren Rindenzellen, die wenige oder keine Pilzhyphen aufweisen, grosse Stärkekörner abgelagert sind. Beide Zonen der Rinde sind aber nicht scharf von einander abgegrenzt. Ganz ähnlich verhalten sich Microstylis und Sturmia; die Pilzsymbiose kommt bei diesen Pflanzen für die Sprossachse offenbar viel mehr in Betracht als für die Wurzeln. Man findet in den Sprossachsen auch die "Klumpen", die nach W. Magnus 1) als verdaute Pilzhyphenknäuel zu betrachten sind.

Kehren wir zu dem eigentlichen Thema unserer Ausführungen zurück, so fragt es sich noch, welchen Nutzen die beschriebenen eigenthümlichen Einrichtungen zur Wasseraufnahme haben (Rhizoiden an Blattbasen und Sprossachsen, wasseraufsaugende "Hülle", Umwandlung der Parenchymzellen des Centralcylinders der Sprossachse in solche mit tracheidenähnlicher Verdickung). Dass es sich nach den Standortsverhältnissen nicht einfach um Wasserversorgung handeln kann, wurde oben erwähnt. Es wird zwar von Vortheil sein, dass eine Wasseraufnahme möglich ist auch unabhängig von den Wurzeln zu einer Zeit, wo diese nicht mehr oder noch nicht in Thätigkeit sind. Aber in erster Linie dürfte auch hier der früher<sup>2</sup>) für Sphagnum und andere Bryophyten geltend gemachte Gesichtspunkt in Betracht kommen, dass es sich um Pflanzen handelt, die an Standorten wachsen, wo nothwendige Aschenbestandtheile ihnen nur spärlich zur Verfügung stehen, und dass deshalb für sie das "Bedürfniss" vorliegt, Wasser in grösserer Menge zu verarbeiten als das, wenn nur die Wasserversorgung in Betracht käme, nothwendig wäre. Dass dabei diese Pflanzen sich analoger Mittel bedienen, wie die Wurzeln anderer, speciell epiphytischer Orchideen sie in ihrem Velamen zeigen, ist ein merkwür-

<sup>1)</sup> Studien an der endotrophen Mykorrhiza von Neottia nidus avis L. Jahrb. für wiss. Bot. Bd. 35.

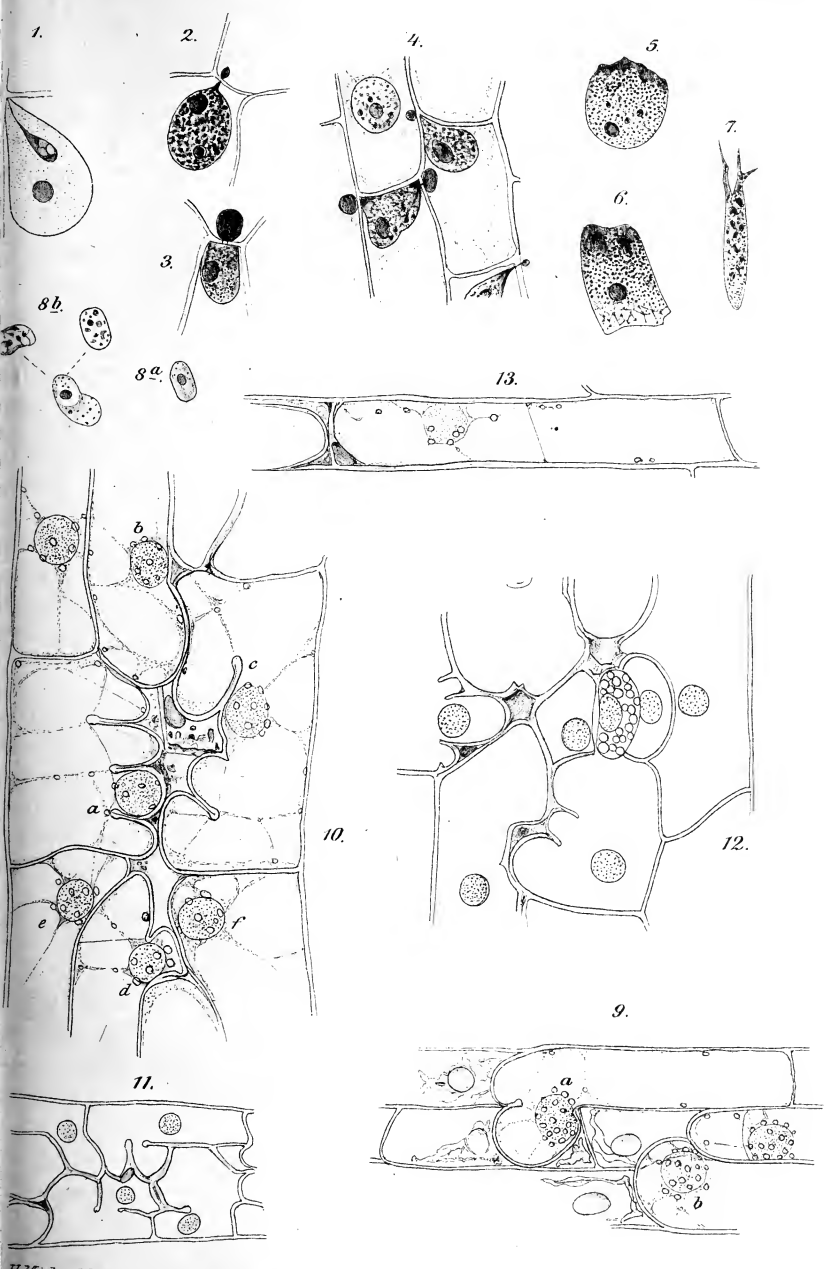
<sup>2)</sup> Goebel, Organographie der Pflanzen, 1898, pag. 279. Vgl. auch E. Stahl, "Der Sinn der Mykorhizenbildung" in Jahrb. für wiss. Bot. 34. Bd. (1900) pag. 535 ff.

diges Beispiel für Parallelbildung. Die Ausbildung eines von den Wurzeln unabhängigen Wasseraufnahmeapparates hat sodann namentlich bei Malaxis eine Reduction der Wurzeln, die hier nur in Einzahl an der Pflanze auftreten, ermöglicht, wie dies ja auch sonst — in lehrreicher Weise namentlich bei den Land-Utriculariaceen — der Fall ist.

Ich zweifle übrigens nicht daran, dass auch bei anderen Orchideen sich weitere Beispiele dafür werden nachweisen lassen, dass todte Blattzellen die Fähigkeit der Wasseraufnahme besitzen. schon die oben beschriebenen Thatsachen genügen, um zu zeigen, dass diese Eigenschaft bei den Orchideen nicht, wie man bisher annahm, auf das Velamen der Wurzeln beschränkt ist. Auch hier haben wir, meiner Ansicht nach, wenn wir uns das Zustandekommen der Anpassung vorstellen wollen, auszugehen von solchen Fällen, in denen todte, zumeist weiter nicht charakteristisch ausgebildete Zellen der Wurzelepidermis der Wasseraufnahme dienen. Von hier aus hat dann eine Steigerung der Anpassung stattgefunden nach zwei Richtungen hin: einerseits durch die Ausbildung der charakteristischen Wandbeschaffenheit, andererseits durch die Vermehrung der Zahl der das "Velamen" bildenden Zellen. Die Malaxideen zeigen, dass Zellen der Blätter und der Sprossachse eine analoge Ausbildung erfahren können. Die hierbei auftretenden Anpassungserscheinungen bei diesen einheimischen Formen scheinen mir noch merkwürdiger zu sein als die vielbesprochenen bei den epiphytischen Orchideen.

Der Inhalt der vorliegenden Notiz lässt sich kurz in folgenden Sätzen zusammenfassen: 1. Die in der Litteratur seit langer Zeit wiederholte Angabe, die Wurzeln der einheimischen Malaxideen besässen ein "Velamen", ist unrichtig. — 2. Vielmehr bilden sich die sämmtlichen Zellen der Blattbasen (mit Ausnahme der Leitbündel) zu einem wasseraufsaugenden, dem Velamen der Wurzeln anderer Orchideen entsprechenden Gewebe aus. - 3. Ausserdem finden sich auch in dem Centralcylinder der Sprossachsen analoge, offenbar gleichfalls der Wasseraufnahme dienende Zellen. — 4. Die äusseren Blätter sämmtlicher drei Malaxideen (am meisten die von Microstylis) bilden Rhizoiden, die auch an den Sprossachsen auftreten. — 5. Die Sprossachsen sind in bestimmten Zonen regelmässig von Pilzen bewohnt, die auch in die Blätter und Wurzeln eindringen, aber in viel geringerem Maasse. - 6. Die biologische Bedeutung der geschilderten Einrichtung für Wasseraufnahme besteht wahrscheinlich in der erleichterten Gewinnung von im Substrat nur spärlich vorhandenen Aschenbestandtheilen.

München, 5. November 1900.



HMiehe del.

LJ. Thomas, Lith Inst., Berlin S. 53.

HMIVERSHIT OF ILLINOIS.

## Ueber die Wanderungen des pflanzlichen Zellkernes.

Von

Hugo Miehe.

Hierzu Tafel XI.

Unter diesem etwas allgemeinen Titel will ich einige Beobachtngen veröffentlichen, die zum Theil nur in lockerer Beziehung zu inander stehen, sich aber sämmtlich auf Ortsveränderungen des Zellernes beziehen. In einer früher erschienenen Schrift 1) hatte ich ich mit der regelmässigen Kernwanderung und der sich anschliessenen Zellanlage beschäftigt, welche sich in den Epidermiszellen vieler sonocotylen bei der Anlage der Spaltöffnungsmutterzelle abspielen. Vie es bereits von Strasburger nachgewiesen und von mir in rösserem Umfange entgegen abweichenden Ansichten bestätigt wurde, t jener Process streng polarisirt, dergestalt, dass die kleine Spaltfnungsmutterzelle stets an dem der Spitze des Blattes zugewandten nde einer Epidermiszelle angelegt wird. Ich hatte damals den Process xperimentell zu beeinflussen gesucht, indem ich die zunächst liegende rage nach der Mitwirkung der Schwerkraft prüfte, und gefunden, ass sie bei diesem Processe nicht betheiligt sei. Das Hauptgewicht g jedoch auf dem cytologischen Theile, der experimentelle blieb avollkommen, die Frage nach den Ursachen jener gesetzmässigen olarität offen. Ich habe mich infolge dessen gerade mit der experientellen Behandlung der Frage von neuem beschäftigt, wobei mir ım Theil die vorzüglichen Mittel des Leipziger botanischen Instituts inz besonders zu statten kamen. Für die Bereitwilligkeit, mit der ein hochverehrter Chef, Herr Professor Pfeffer, diese zur Verfügung ellte, sowie für die mannigfachen Inspirationen und die Kritik, die ese Arbeit sehr gefördert haben, sage ich ihm meinen herzlichsten ank.

Die streng polarisirte Anlage der Spaltöffnungsmutterzellen bei rschiedenen Monocotylen fällt unter das allgemeine Problem der blarität am Pflanzenkörper. Es ist das Vöchting'sche Problem,

<sup>1)</sup> H. Miehe, Histolog. und experiment. Untersuchungen über die Anlage r Spaltöffnungen einiger Monocotylen. Bot. Centralbl. Bd. LXXVIII. 1899.

<sup>2)</sup> Strasburger E., Ein Beitrag zur Entwickelungsgeschichte der Spaltnungen. Jahrb. f. wiss. Bot. Bd. V, 1866, pag. 301.

auf eine einzige Zelle übertragen. Wie Vöchting¹) die Frage interessirte, welches die Ursachen der Verticibasalitat sein möchten, so bietet uns hier eine Epidermiszelle bei ihrer Organbildung ein ähnliches Problem. Welche inneren und äusseren Kräfte sind bei dieser polarisirten Organbildung thätig? Uebereinstimmend mit Vöchting's Ergebnissen können auch wir die Betheiligung der Schwerkraft von vornherein ablehnen.

Der zunächst liegende Gedanke war, den Theilungsprocess bei der Anlage der Spaltöffnungsmutterzelle durch eine intensivere Massenbeschleunigung, als sie die Gravitation bietet, zu beeinflussen. Dazu stand mir die im hiesigen Institut befindliche Centrifuge zur Verfügung, mit Hilfe welcher sich eine ganz ausserordentliche Vervielfältigung der Gravitationskraft erzielen lässt. Wie uns aus der Publikation Mottier's 2) bekannt ist, werden die Kerne bei dieser gewaltsamer Einwirkung vollständig dislocirt, so dass ich mir von dem künstlicher Transport der Epidermiskerne in den unteren Theil ihrer Zellen einiger Erfolg versprechen konnte. Für eine zweite Reihe von Experimenter war ein anderer Gedanke massgebend. Ich stellte mir mehr ode weniger klar vor, dass die konstante Wanderung des Zellkernes irgend wie mit der Wachsthumsrichtung zusammenhängen könne, allerding nicht insofern, als sie irgendwie zum Erdradius orientirt wird. Viel mehr dachte ich an das Fortschreiten des Wachsthums in Bezug au die Pflanze selbst. Bei normal in der Erde steckenden Pflanzen, i unserem Falle Zwiebelgewächsen, ist die Zwiebel fixirt; die av ihr emporwachsenden Blätter vergrössern sich dadurch, dass di wachsenden Zellen sich nach oben ausdehnen können, nach unte nicht. Werden nun abgeschnittene Blätter an der Spitze fixirt, währen die Basis frei ist, so tritt das Umgekehrte ein: jetzt gibt die Bas Es wurden als dem Drucke der sich vergrössernden Zellen nach. Experimente in dieser Richtung hin angestellt. Gleichzeitig war d Möglichkeit gegeben, dass daneben auch die Schwerkraft mitwirk somit wurden die Blätter theils mit der Basis, theils mit der Spit nach unten fixirt, immer natürlich an der Spitze. Schliesslich b sich in der traumatotropen Wanderung des Zellkernes ein letzt Mittel, eine Dislocation des Zellkernes sowie eine Umkehrung d polarisirten Zelltheilungsprocesses herbeizuführen. Diese Untersuc ungen gaben vielfach Gelegenheit auf die Natur der traumatotrop

<sup>1)</sup> Vöchting H., Ueber Organbildung im Pflanzenreich. Bonn 1878.

<sup>2)</sup> Mottier D. M., The effect of centrifugal force upon the cell. Ann of Botany Vol. XIII, 1899, pag. 325.

Vanderung des Zellkernes einzugehen, die uns in einem besonderen beschäftigen wird. Dann fesselten merkwürdige, momentane leactionen des Zellkernes auf besondere Wundreize unsere Aufterksamkeit, die an fixirtem Material beobachtet, zu einer kleinen kursion auf das neuerdings wieder actuell gewordene Gebiet der lärbungstheorien aufforderten.

Schliesslich führten uns unsere Studien auf einige Fragen betreffs er Regeneration, wobei gleichfalls charakteristische Wanderungen es Zellkernes eine Rolle spielten.

#### Material und Methode.

Das Material zu den folgenden Untersuchungen bildeten in erster inie verschiedene Species von Allium als A. Cepa, nutans, victoriale a.; sodann Iris florentina, Hyacinthus orientalis, und für das Stuum der Verwundungserscheinungen Tradescantia fluminensis und . virginica, Tinantia fugax u.a. Die dem Experiment unterworfenen lätter und Stengeltheile wurden theils lebend, theils fixirt und gefärbt ntersucht. Zu letzterem Verfahren wurde bei der Entscheidung der sten Frage vornehmlich gegriffen, aber auch für die übrigen Unterchungen war die Benutzung fixirten Materials unerlässlich. andt wurde das Flemming'sche Gemisch, Chromosmiumessigure, als Fixirungsmittel; die fixirten Stückehen wurden dann in der olichen Weise ausgewaschen, in Alcohol von steigender Concentration härtet, mit Chloroform luftfrei gemacht und in Paraffin übergeführt. ie mittels eines Zimmermann'schen Microtoms hergestellten hnittserien wurden mit Safranin, Gentianaviolett und Orange-G igirt. Zuweilen wurden auch in Carnoy's Chloroform-Alcoholsigsäuregemisch fixirte Objecte mit dem Rasirmesser geschnitten, it Boraxcarmin gefärbt und in Glycerin untersucht, um rasch eine össere Menge Material zu durchmustern, und so die Wahrscheinlichkeit, eignete Stadien zu finden, zu vergrössern.

Als Kriterien für die Richtung der Anlage der Spaltöffnungsutterzellen lassen sich mehrere verwerthen. Die Lage des Zellrnes ist nicht entscheidend, denn seine Wanderungen sind sehr
priciös. Auch die Erscheinung, dass ein Epidermiskern ganz dicht
der Wand einer Spaltöffnungsmutterzelle liegt, sagt noch nichts
er die Herkunft der letzteren. Die sicherste Entscheidung gibt
s Vorhandensein einer Kerntheilungsfigur in einem Ende einer
Didermiszelle, und dies Kriterium wurde auch meist angewandt.
Eher ist ebenfalls das Strasburger'sche Kriterium, welches darin

besteht, dass eine Spaltöffnungsmutterzelle an einer ihrer Querwände von den Querwänden zweier Epidermiszellen begrenzt wird. Ihre Herkunft ist dann sicher festzustellen. Daneben wurde noch ein drittes Kriterium herangezogen, welches in günstigen Fällen hinreichend genau ist. Zuweilen sind nämlich die Epidermiszellen ganz besonders stark ausgebaucht, und wenn eine solche eine Spaltöffnungsmutterzelle abgliedert, lassen beide Zellen zusammen noch die Tonnenform den ursprünglichen Zelle erkennen, deren Zelltheilungsrichtung dann constatirbar ist.

Bevor wir auf die experimentelle Behandlung unseres Problem eingehen, seien zunächst einige Angaben über die Wachsthums verhältnisse an den Blättern von Allium nutans mitgetheilt: Vo allem galt es, die wachsende Zone, die Intercalarzone, festzusteller und ihr Verhältniss zur Zone der Spaltöffnungsmutterzellbildung. Ei: etwa 6 cm langes Blatt, das zweitjüngste, wurde sammt einem Stück der Knolle herauspräparirt und von seiner Ansatzstelle an mit 20 Tuschemarken im Abstande von 1 mm versehen. Der untere The wurde dann mit feuchtem Fliesspapier umwickelt, auf einer Kork scheibe befestigt, und das Ganze unter eine mit feuchtem Fliesspapie ausgekleidete Glocke gesetzt. Nach drei Tagen wurde nachgesehe Das Blatt war nicht sehr gut gewachsen, was in Anbetracht der vo gerückten Jahreszeit (Mitte Juli) ganz natürlich ist. Zone 1 und hatten sich nicht verändert, 3 und 4 ca. um 1/2 mm verlängert, 5 u das Doppelte, die folgenden bis zur 11. Zone hatten je um 3/4 k 1 mm zugenommen. Weiter hinauf waren die Marken nicht ve Die wachsende Zone beginnt also 2 mm oberhalb der Ba und dehnt sich über eine Zone von 9 mm aus. An einem ander 8,5 cm langen, ebenfalls zweitjüngsten Blatte, welches auf gleic Weise markirt war, hatte sich die erste 5 mm-Zone etwa um 1/2 m verlängert, von der 6. bis zur 15. Zone war ein Gesammtzuwac von 4,5 mm zu constatiren, die letzte 5 mm-Zone war gar nicht g wachsen. Die Intercalarzone begann also 4mm über der Basis u war 11 mm lang. An einem anderen, drittjüngsten, 12 mm lang Blatte waren die Verhältnisse ähnlich. Die Wachsthumszone lag 7 n über der Basis und war 11 mm lang. Mit zunehmendem Alter Blattes rückt die Intercalarzone etwas am Blatte hinauf, die bas Zone bildet dann die Scheide. Die Anlage der Spaltöffnungsmutt zellen fand stets in der durchschnittlich 1 cm langen Zone stärksten Wachsthums statt und begann theils an ihrem basalen En theils etwas höher nach der Mitte zu.

### Versuche mit der Centrifuge.

Wie aus den Angaben Mottiers 1) hervorgeht, gelingt es bei inwendung hoher Centrifugalkraft, den Inhalt der Zellen vollkommen mzulagern, ja sogar das Kernkörperchen aus dem Kern zu schleudern. tedenklich stimmte allerdings seine Beobachtung, dass Rückwanderung er dislocirten Theile unmittelbar nach dem Unterbrechen des Experientes eintritt und allerdings langsam bis zur vollkommenen Restitution intschreitet. Da nun ferner das Wachsthum während des Versuches stirt ist, konnte auch nicht zu dem Mittel gegriffen werden, etwa ie Objecte so lange zu centrifugiren, als die fraglichen Vorgänge sich bspielen. Aus diesen Gründen war die Prognose für den Erfolg icht sehr günstig.

Zu den Versuchen wurden junge, eben austreibende Zwiebeln on Allium Cepa und Hyacinthus orientalis verwandt. rnung eines grossen Theiles der äusseren Zwiebelhüllen wurden die ersuchsobjecte mit feuchter Watte umgeben und aufrecht in kleine rlindrische Gläschen gesteckt. Diese wurden dann in die Hülsen if der Drehscheibe der Centrifuge geschoben, so dass also die Richng der Centrifugalkraft von der Spitze nach der Basis ging. bjecte wurden dann 1 Stunde hindurch centrifugirt, und zwar bei 00 Umdrehungen in der Minute, was einer Beschleunigung von 00 g<sup>2</sup>) entspricht. Die Hälfte des Materials wurde dann sofort in hromosmiumessigsäure fixirt, die andere gleich in den Gläschen ter einer Glasglocke weitercultivirt und nach 1 oder 2 Tagen fixirt. n den mit Safranin-Gentianaviolett-Orange-G gefärbten Microtomhnitten liess sich nun folgendes constatiren. In den jüngeren Blatteilen ist eine intensivere Umlagerung zu bemerken als in den älteren. ich einem Tage bot sich an der Basis junger Blätter von Allium pa folgendes Bild. In den langen Epidermiszellen war noch vollindige Umlagerung vorhanden. Die Kerne der Parenchymzellen tten sich schon sehr wieder der Zellmitte genähert, Theilungsfiguren ren oft schon vollkommen central gelagert. In den langen in der the der Gefässbündel verlaufenden Schleimzellen war nicht selten r sehr grosse Kern zu einer fast homogenen Masse zusammengedrückt rden, welche sich intensiv roth gefärbt hatte, während die normalen rne dieser Zellen einen feinkörnigen, blaugefärbten Inhalt aufweisen, Unterschied der Färbung, der uns später noch beschäftigen wird.

<sup>1)</sup> l. c.

<sup>2)</sup> g = Schwerkraft.

Interessant war das Verhalten etwas älterer Kerne von Hyacinthus. Wie ich früher¹) genauer beschrieben habe, sind diese Kerne mit derben Fibrillen an der Hautschicht des Protoplasmas befestigt und verdanken meiner Ansicht nach ihre Spindelform diesen Aufhängefasern. Dass in der That diese straff gespannten Fibrillen stark genug sind, den Kern in seiner Form zu erhalten, zeigte sich an den centrifugirten Blattstücken. Die Kerne der Epidermis waren nicht von der Stelle gerückt, obschon die grossen Parenchymkerne gegen die centrifugalen Querwände geschleudert waren und diesen plattgedrückt anlagen. Die Gestalt der Epidermiskerne hatte sich allerdings etwas geändert, wie öfter zu bemerken war. Sie hatten die Form von Glasthränen An dem breiteren centrifugalen Ende befanden sich keine Fortsätze während das spitzere centripetale deren mehrere aufwies. Infolge der Centrifugalkraft waren nur die centripetalen Fibrillen straff gespannt so dass sich der Kern am centrifugalen Ende abrunden konnte. Ein Durchpressen der Kerne durch die Membran war in keinem Falle Zwar fanden sich Kerne, die kleine Fortsätz sicher zu constatiren. durch die Wand, der sie anlagen, gestreckt hatten, aber unter Ver hältnissen, die mit dem Centrifugiren nichts zu thun haben und ers später zur Sprache kommen sollen.

Das wesentlichste Resultat dieser Centrifugalversuche war nu aber, dass es gelang, die Polarität der Spaltöffnungsanlage umzu Sehr häufig fanden sich in einem Präparate von Allium Theilungsstadien in dem unteren Ende von Epidermiszellen. Ma könnte allerdings zweifeln, ob diese Theilungen wirklich zur Anlag einer Spaltöffnungsmutterzelle führten und nicht vielmehr abnorm Epidermiszelltheilungen wären, ähnlich den ungleichen Zelltheilunge die Mottier<sup>2</sup>) in centrifugirten Haaren von Tradescantia virginie sah. Wenn man jedoch berücksichtigt, dass diese Theilungen in eine Region stattfinden, wo fast jede Epidermiszelle eine Spaltöffnung mutterzelle abgliedert, ferner keine einzige Spindel im oberen En einer Epidermiszelle anzutreffen war, und schliesslich, dass in normal Menge Theilungsspindeln in der Mitte von Epidermiszellen auftrate diese also doch zurückgewandert waren, müssen wir jene in Bildu begriffenen schmalen Zellen thatsächlich für Spaltöffnungsmutterzell ansprechen. Durch den gewaltsamen Eingriff der Centrifugalkraft w mithin eine Umstimmung der Polarität eingetreten.

<sup>1)</sup> l. c. vgl. Fig. 11.

<sup>2)</sup> l. c. vgl. seine Fig. 8.

Wirkung der veränderten Wachsthumsrichtung.

Wie eingangs angedeutet wurde, vermuthete ich, dass die Wanerung der Epidermiskerne nach der Spitze der Zelle auf irgend eine
leise mit dem Wachsthum zusammenhängen müsse. Erfolgt doch
eser Process innerhalb der Zone des energischsten Wachsthums.
ie Richtung des Wachsthums in Beziehung zum Erdradius war allerngs vollkommen irrelevant, denn bei beliebiger Orientirung zur
hwerkraftsrichtung oder bei Aufhebung der Schwerkraftswirkung
f dem Klinostaten, ergibt sich immer eine normale Anlage. Die
achsthumsrichtung lässt sich jedoch noch anders variiren.

Das Wachsthum eines Zwiebelblattes ist die Summe der einzelnen wächse der sich vergrössernden Zellen. Dem Druck der sich veragernden Zelle kann aber nur nach oben nachgegeben werden, weil zwiebel und mit ihr die Blattbasis fest fixirt ist. Diese Richtung des tschreitenden Wachsthums lässt sich aber umkehren, wenn ein einlenes Blatt an der Spitze fixirt wird, so dass sein mit einem Stückchen viebelboden versehenes basales Ende frei ist. Jetzt wird der morologisch oberen Wand der wachsenden Epidermiszelle ein Widerund entgegengesetzt, die Basis wird weiter geschoben. Um nun sserdem festzustellen, ob etwa die Schwerkraft unter diesen absichenden Bedingungen eine Rolle spiele, wurden die Blätter theils frecht, theils invers an der Spitze befestigt.

Einzelne junge Blätter von Allium Cepa und A. nutans, an denen ch ein kleines Stück des Zwiebelbodens sass, wurden an ihrem salen Ende mit feuchtem Fliesspapier umwickelt und invers mit er Spitze auf einer Korkplatte befestigt. Das Ganze wurde dann feuchten Raume gehalten. Einige zeigten nach vier Tagen eine utliche spiralige Krümmung, ähnlich der, welche F. Darwin¹) auf liche Weise an invers fixirten Keimlingen von Setaria erhalten te, nur bedeutend schwächer. Die Blätter hatten sich etwas um e Längsaxe gedreht. Am sechsten Tage wurde der Versuch unterschen, die jüngsten Theile der Blätter wurden sofort fixirt. Auch ses Experiment fiel positiv aus. An den gefärbten Microtomschnitten mochte ich viele Spindeln zu beobachten, die in dem der Basis des ittes zugekehrten Ende von Epidermiszellen lagen; keine befand in der anderen Ecke.

Eine zweite Reihe von Blättern, diesmal von Allium nutans, rde in normaler Lage an der Spitze fixirt, indem sie in ein mit

<sup>1)</sup> F. Darwin, On geotropism and the localization of the sensitive region.

of Botany Vol. XIII, 1899, pag. 567.

etwas Wasser gefülltes Kölbchen eingeführt und an ihren Spitzen mit Wattepfropfen im Hals des Kölbchens befestigt wurden. Das Blatt wuchs nun mit seiner Basis in den dampfgesättigten Raum hinein. Das Material wurde nach vier Tagen theils in Chromosmiumessigsäure, theils in dem Carnoy'schen Gemisch fixirt. Das auf die letzte Weise fixirte Material wurde mit dem Rasiermesser geschnitten, die Schnitte in Boraxcarmin gefärbt und in Glycerin untersucht. Schon an diesem Material konnte ich denselben Erfolg constatiren, wie er sich bei der vorigen Versuchsreihe ergab. Ich traf glücklicher Weise bald einige Zellen an, deren eine Querwand von denjenigen zweier Epidermis zellen begrenzt war, und da es die basale Querwand war, musster die betr. Spaltöffnungsmutterzellen aus dem unteren Theile ihre Stammzellen hervorgegangen sein. Der Erfolg dieser beiden Ver suchsreihen war nicht, wie es vielleicht scheinen möchte, auf die Wir kung des durch das Abschneiden entstandenen Wundreizes zurück zuführen, da die dem Experimente unterworfenen Processe sich gänzlic ausserhalb des Bereiches der Wundsphäre abspielten.

## Beeinflussung durch Wundreiz.

Die von Tangl entdeckte Umlagerung des Plasmas und de Zellkerne in der Nähe von Wunden bot die Möglichkeit, durch eine Wundreiz die Epidermiskerne nach der entgegengesetzten Seite locken und so auf die Anlage der Spaltöffnungsmutterzellen einz Eine grosse Schwierigkeit bestand darin, die Wunde so a zubringen, dass sie dicht unter die Zone zu liegen kommt, wo eb Trotzdem i die ersten Spaltöffnungsmutterzellen angelegt werden. mich an jedem für das Experiment bestimmten Blatte vorher dur einen schmalen Streifen mikroskopisch vergewisserte, wo die erst Anlagen waren, gelang es doch erst nach vielen fruchtlosen Ve suchen, genau die richtige Zone zu treffen. Dazu kam, dass an dies Blättern, überhaupt an Zwiebelblättern, die Reaction auf den Wur reiz nur ziemlich schwach ist, so dass auch aus diesem Grunde Schnitt sehr genau geführt werden musste. Die mit dem Rasiermes geritzten Blätter wurden wiederum in der feuchten Kammer gehalt und zwar gewöhnlich zwei Tage lang. Sie wurden dann lebend wohl, wie nach Fixirung mit Carnoy und Flemming untersuc Nachdem ich viele gefärbte Präparate vergeblich durchmustert ha zeigte schliesslich ein lebender Schnitt das Gewünschte. Zwei I dermiszellen der zweiten Zellreihe, von der Wunde ab gerechnet, hat Spaltöffnungsmutterzellen an ihren basalen Enden abgegliedert.

äufig in der Nähe der Wunde auftretende tonnenförmige Anschwellung er Epidermiszellen ermöglichte es, dies zu entscheiden. Denn sie ildeten mit den Spaltöffnungsmutterzellen noch deutlich die gemeiname Tonnenform, so dass die Herkunft der letzteren unzweifelhaft estgestellt werden konnte. Diese schmalen Zellen sind wirklich Spaltffnungsmutterzellen und nicht etwa Wundkorkzellen, weil letztere, rie ich oft Gelegenheit hatte zu beobachten, nur von den der Wunde nmittelbar benachbarten Zellen abgegliedert werden, übrigens nie shr flach sind und auch eigentlich keinen rechten Wundkork darellen. Ausserdem ist schon die Dislocation der Kerne in der zweiten eihe so unbedeutend, dass keinesfalls nur aus diesem Grunde eine n flache Zelle hätte abgegliedert werden können. In der dritten ellreihe scheint die Wirkung des Wundreizes bereits nicht mehr ark genúg zu sein, um die fragliche Umpolarisirung herbei zu führen, enn an Mikrotomschnitten fand ich in dieser Region eine normale nlage. Von sonstigen Beobachtungen an verwundeten Pflanzenreilen wird in einem späteren Abschnitte die Rede sein.

### Zusammenfassung der vorstehenden Resultate.

Die angestellten Experimente haben in allen Fällen den Beweis er Umkehrbarkeit jener Polarität der Spaltöffnungsanlage geliefert und eben uns ein Material zur Discussion unseres Problems.

Der Erfolg der Centrifugalwirkung ist ziemlich einfach zu dis-Es handelt sich bei der Formirung der Spaltöffnungsmutteritiren. elle darum, dass eine langgestreckte Zelle eine kleine flache abiedert. Dass dies nach der Spitze des Blattes zu geschieht, bringt r Pflanze offenbar keinen Nutzen. Dies geschieht nur, weil durch n formativen Reiz zur Anlage der Spaltöffnungsmutterzelle gewisse dere, der Zelle innewohnende Neigungen und Dispositionen hervoreten, die ihrerseits wieder von später zu erörternden Bedingungen hängen. Wenn wir den Kern künstlich in eine Ecke schleudern, realisiren wir damit sämmtliche Bedingungen, die für den Anlageocess erforderlich sind: der Kern liegt einer Querwand an und fert nach der Theilung genau dasselbe, als wenn er der anderen läge. Wir unterdrücken jene gänzlich gleichgiltige Neigung des ellkernes, nach oben zu wandern, indem wir durch eine physikalische nwirkung einen gewaltsamen Stimmungswechsel hervorrufen.

Die drei übrigen Versuchsreihen stehen gegenüber dem Centrigalversuche in engerer Beziehung zu einander. Gleichfalls lassen einen Stimmungswechsel bei der Anlage der Spaltöffnungsmutter-Flora 1901.

zelle erkennen, nur dass die Umpolarisirung durch einen inneren, vom lebendigen Inhalt der Zelle selbstthätig bedingten Reiz regulirt wird. Relativ am klarsten erscheint die Wirkung der Verwundung. Durch diesen intercurrenten Reiz, der bekanntlich auf ganz unbekannte Weise die Kerne besonders auffällig irritirt, wird die ursprüngliche Neigung des Kerns nach oben zu wandern aufgehoben, ja sogar in ihr Gegentheil umgewandelt, und da es gänzlich bedeutungslos ist, wo die Anlage stattfindet, erfolgt sie jetzt am entgegengesetzten Ende. Ueber die eigentliche Ursache der Polarität vermag jedoch dieser Versuch vorläufig noch ebenso wenig aufzuklären, wie der vorige, wenngleich er, wie wir ganz am Schluss ausführen werden, im letzten Grunde mit den nun folgenden wichtigeren zusammenfällt. Vorläufig zeigen sie uns nur, dass jene Tendenz nach oben durch stärkere physikalische und cellular reizmechanische Einwirkung umgestimmt werden kann. Eine bessere Handhabe bieten die folgenden Versuche

Vergegenwärtigen wir uns die Bedingungen, unter denen die an der Spitze fixirten, mit ihrer Basis im Raum fortschreitenden Blätter sich befinden. Das Licht spielt wohl annähernd dieselbe Rolle, welche es normal an diesen Pflanzentheilen spielt. Das mit Fliesspapier um wickelte basale Blattende unter der halbdunkeln, mit Fliesspapie ausgekleideten Glasglocke hat wohl denselben Lichtgenuss, wie e ihn, eingeschlossen in die Zwiebelhüllen, haben würde. Zudem hatt ich öfters Gelegenheit, an dem vollen Lichte ausgesetzten, in Glas dosen cultivirten Blättern normale Anlagen zu beobachten. Die Rich tung des Wasser- und Nahrungsstromes geschah in beiden Fällen vo der Basis nach der Spitze. Die Richtung gegen den Erdmittelpunk obwohl in beiden Versuchen entgegengesetzt, gab kein verschiedene Resultat, erwies sich also als belanglos. Es bleibt mithin als variirt Bedingung nur die Thatsache, dass bei dieser Versuchsanordnung di einzelnen Zellen des Blattes bei ihrer Streckung nach einer der no malen entgegengesetzten Richtung vorwärts drängten; und diesen Un stand müssen wir für die entgegengesetzte Wanderung des Zellkerne verantwortlich machen. Der Wachsthumsfortschritt in bestimmter Rich tung muss also in gewissem Maasse polarisirend auf den lebendige Inhalt der Zellen einwirken. Diese Polarität kommt bei Gelegenhe unserer polaren Organbildung zum Vorschein. Der Zellkern, der d Anlage der Spaltöffnungsmutterzelle einleiten will, wählt unter zw gleichgiltigen Richtungen diejenige, welche ihm von der bei dies Gelegenheit in Action tretenden Spitzenwachsthumspolarität aufg drungen wird.

In welcher Beziehung steht diese Polarität zur Vertieibasalität der Zellen? Als Verticibasalität der Zellen wird die durch andauernde Wirkung der Schwerkraft während der Entwickelungsäonen unserer Pflanzenwelt hervorgerufene polare Anordnung der Zellstruktur be-Sie ist durch fortgesetzte Vererbung so fest fixirt, dass es nicht mehr gelingt, sie umzukehren. Auch die polare Anordnung der Spaltöffnungsmutterzellen scheint zu solchen polaren Organbildungen zu gehören. Aus der Thatsache jedoch, dass sich diese Polarität so leicht umkehren lässt, können wir schliessen, dass sie nicht in gleichem Maasse in einer fixen Struktur begründet liegt. Wir können sie vielmehr mit anderen Erscheinungen zusammen bringen. Haberlandt1) hat uns gelehrt, dass die Lage des Zellkerns in Beziehung zu dem Wachsthum der Zelle steht, dass er beispielsweise in wachsenden Haaren oft mehr oder weniger der Spitze genähert ist, in vollkommen usgebildeten jedoch wieder central liegt. In den kürzeren, langsamer wachsenden Zellen wachsthumsfähiger Gewebe ist eine solche Beciehung nicht vorhanden, der Zellkern liegt meist central, wenn auch Ausnahmen vorkommen, so dass dieser Zusammenhang nicht für alle wachsenden Zellen gilt. Es ist jedoch sehr wohl denkbar, dass, ganz llgemein ausgedrückt, eine Disposition des Kernes, bei gegebenen Bedingungen in der Wachsthumsrichtung zu wandern, zurückgeblieben st und gelegentlich hervortritt. Seine gewöhnliche centrale Lage wird n jungen Zellen aus mancherlei anderen Gründen nothwendig sein. Mit dieser in intensiv wachsenden Zellen beobachteten Lage des Zellternes möchte ich also unsere von der Wachsthumsrichtung abhängige Wanderung des Zellkernes bei der Anlage der Spaltöffnungsmutterelle zusammenbringen.

### Wanderungen des Zellkernes bei Verletzungen.

Bei Gelegenheit der vorstehenden Untersuchungen wurden wir uf einige Thatsachen aufmerksam, die in das Gebiet der Wundeactionen des Zellkernes gerechnet werden müssen und die uns in liesem Abschnitt beschäftigen sollen.

Als ich an der Basis junger Blätter von Allium nutans in der Iblichen Weise Epidermisstreifen abzog, um mich von dem anatomichen Bau der Epidermis zu unterrichten, bemerkte ich eigenthümiche Verlagerungen des Zellkernes, die in der jüngsten Region der Blattepidermis allgemein auftraten. Ich werde die bunt durch einander

<sup>1)</sup> G. Haberlandt, Ueber die Beziehungen zwischen Function und Lage es Zellkernes bei den Pflanzen. Jena 1887.

liegenden Stadien genetisch beschreiben. Die normal runden oder auch schwach ellipsoidischen, ziemlich grossen Zellkerne hatten ihre Gestalt und ihre Lage verändert. Sie waren mehr-oder weniger aus ihrer centralen Lage gerückt und hatten sich den Wänden, besonders den Ecken der Querwände, genähert. Dabei war nach ihrer Bewegungsrichtung hin ein Fortsatz entstanden, welcher, immer dünner werdend, in einen Faden von oft ziemlicher Länge auslief, theils auch die Form eines kürzeren Spitzchens besass. Dieser Fortsatz liess sich bis zur Zellwand verfolgen, erstreckte sich, wie schon angedeutet, besonders oft nach den Ecken. Ich glaubte erst, es seien hier ähnliche Vorgänge im Spiele, wie ich sie für Hyacinthus bei der Anlage der Spaltöffnungsmutterzellen beschrieb.1) Bei näherem Zusehen bemerkte ich jedoch zu meiner Ueberraschung, dass an der Stelle, wo die feine Spitze an die Wand ansetzte, in der Nebenzelle ein stark lichtbrechendes Tröpfehen sichtbar wurde. Das Ganze sah etwa wie eine Vampyrella aus, die eine Zellwand anbohrt. Bald fand ich Kerne, deren correspondirende Tröpfchen grösser waren, und schliesslich auch solche, welche zur Hälfte einer Wand angepresst waren, während sich die andere Hälfte in der Nachbarzelle befand. Häufig war die benachbarte Hälfte traubig, wulstig und immer viel glänzender. Als ich nun gar Zellen fand, welche mehrere Kerne besassen und daneben kernlose, war die Deutung dieser Stadien nicht schwer. Die Kerne wanderten durch die Membranen. In Fig. 1 Taf. XI habe ich einen Kern dargestellt, welcher eben zwei kleine Fortsätze durch die Mem. bran geschickt hat. Ich konnte Zellen mit der verschiedensten Anzah von Zellkernen finden, zwei-, drei-, vier-, ja fünfkernige Zellen immer gelang es, die dazu gehörigen kernlosen Zellen in der Nach barschaft aufzufinden. Häufig waren dies nicht unmittelbar angren zende Zellen, sondern sie lagen erst in der übernächsten oder dritt nächsten Zellreihe, so dass man annehmen muss, dass die Wanderun von Zelle zu Zelle geht und sich gelegentlich an einzelnen Punkte staut. In der That konnte man häufig auf lange Strecken hin ver folgen, wie ein Kern am unteren Ende in die Zelle seines Nachbar drang, während der eigentliche Hausbewohner sich an dem obere Ende davon machte. Dann wieder drangen zwei Nachbarn bei einer dritten ein u. s. f. An den Stellen, wo die Kerne durchdrangen, wa kein Riss in der Membran zu bemerken, man konnte sie vielmehr be jeder Einstellung des Tubus deutlich zwischen den beiden Kernhälfte

<sup>1)</sup> l. c. cf. Fig. 2.

verfolgen. Die eigentliche Uebertrittsstelle war an dem frischen Maerial nicht zu sehen, wurde aber, wie wir weiterhin sehen werden, in fixirtem Material deutlich. Meist machte ein Nucleolus oder beide lie Deformation mit. Auch er war in einen langen, feinen Fortsatz usgezogen (Fig. 1 Taf. XI); zuweilen besass er Hantelform mit dünnem Mittelstück, wenn er halb durchgequetscht war. Der vollständig überetretene Kern hatte meist sein gewöhnliches, feinkörniges Aussehen vieder erlangt, blieb jedoch auch oft stark glänzend. Der Uebertritt rfolgte entweder an einer oder an mehreren Stellen der Membran. luf letztere Weise entstanden die traubigen und wulstigen Formen. It lagen die Stellen weit entfernt; so traten die Kerne besonders ft in den beiden Ecken an den Querwänden über (Fig. 4), ja zuveilen war ein Uebertritt an der einen Längswand unten, der andere n der gegenüber liegenden oben erfolgt, so dass der Kern diagonal usgespannt in der Zelle hing. Auch nach dem tiefer liegenden Gerebe fanden Durchwanderungen statt, denn ich konnte oft Fortsätze emerken, die nach den tangentialen unteren Wänden der Epidermis erichtet waren, und fand auch leere Zellen, deren Kern ich nicht ufzufinden vermochte. Die Richtung des Uebertrittes ist nicht streng estimmt, er kann eigentlich überall stattfinden. Eine gewisse Beorzugung einer Richtung ist jedoch auffällig, indem bei weitem die leisten Kerne an den Querwänden in die nächst obere Zelle einaten oder doch nahe dabei an den Längswänden in die Nebenzellen. a ich nun von oben nach unten abgezogen hatte, war die Richtung es Uebertrittes derjenigen des Abziehens gerade entgegengesetzt. die Region, in welcher diese Wanderung vorkommt, ist die Basis der ingsten Blätter etwa bis zu der Zone, wo die Schliesszellen angelegt erden. Höher hinauf finden sich nur ausnahmsweise einzelne Stadien.

Auch an dünnen Oberflächenschnitten, die mit dem Rasiermesser ergestellt wurden, waren solche Bilder zu beobachten, nur in ereblich geringerer Menge und nur auf die Ränder des Schnittes eschränkt.

Ich untersuchte nun andere Pflanzen auf diese Erscheinung hin nd fand sie, wenngleich nicht so typisch, bei verschiedenen Species on Allium, bei Iris, Aspargus, stets an jungen, abgezogenen Epiermisstücken. Sehr gut war sie auch an Tradescantia virginica, iridis und Tinantia fugax zu beobachten. Wenn ich an diesen Pflanzen inen ca. 3 Zellagen dicken Streifen an der Basis der Internodien abog, waren nachher massenhaft durchgetretene Kerne zu finden, soch in der Epidermis, als auch im darunter liegenden Parenchym.

Der Umzug war jedoch in den meisten Fällen vollständig vollzogen, so dass man sehr viele mehrkernige und kernlose Zellen antraf, aber wenige, deren Kerne im Uebertreten begriffen waren, wenngleich sie natürlich auch vorkamen. Auch die langen Fortsätze fehlten hier.

Zunächst drängte sich die Frage auf, ob das Durchtreten sich vielleicht beobachten lasse, ob überhaupt nach dem Abziehen noch Bewegung der Zellkerne eintrat. Es konnte jedoch, selbst unmittelbar nach dem Abziehen, nirgendwo eine Spur von nachträglicher Bewegung constatirt werden. Die durchgetretenen Tröpfchen vergrösserten sich gar nicht. Da sofort nach dem Abziehen untersucht wurde, kommen wir also zu dem Schlusse, dass hier eine blitzschnell erfolgende Reaction des Zellkernes vorliegt.

Es war jedoch noch festzustellen, ob nicht etwa diese Wanderung freiwillig am unverletzten Blatte erfolge. Schon die Befunde an Rasiermesserschnitten liessen dies zweifelhaft erscheinen; exacten Aufschluss lieferte erst fixirtes Material, an dem zugleich die feinen Einzelheiten des Vorganges studirt werden konnten. Ich schnitt aus der Region, wo Uebertrittsstadien nach vorhergehender Prüfung bestimmt angetroffen werden mussten, kleine Stückchen aus, und zwai an dem Blatte von Allium nutans, fixirte sie sofort in Chromosmium essigsäure und färbte die 6 µ dicken Mikrotomschnitte mit den be kannten drei Farben. An diesen Schnitten zeigte sich auf den erster Blick nichts von der merkwürdigen Erscheinung, die doch an abge zogenen Streifen so häufig war. Nur in der Nähe der Schnittflächer fanden sich die bekannten Stadien und hier oft in ziemlichen Mengen Die Färbung kam einem genaueren Studium der Einzelheiten ausser ordentlich zu statten. Besonders waren die Anfangsstadien sehr deut lich (Fig. 2 Taf. XI). Ein oder zwei sehr kleine Pünktchen tauchte in der Nachbarzelle auf. Im Uebrigen waren es dieselben Bilder, wi sie schon am lebenden Material zu sehen waren. Wohl zu unter scheiden sind die kleinen, durchgetretenen Knöpfchen von Nucleolei die häufig aus einem Kerne, der der Membran anliegt, durch das Messe herausgerissen und in die Nebenzelle geschoben werden. Das Wich tigste, was an dem gefärbten Material constatirt werden konnte, war de Nachweis des Weges, den der wandernde Kern einschlägt. Bei A wendung sehr starker Vergrösserung liess sich in einzelnen Fälle deutlich eine feine, dünne Linie verfolgen, welche die beiden Ker partien verband, indem sie die Membran durchsetzte, und die mith den Kanal bezeichnete, durch den der Uebertritt erfolgt war. Die feinen Linien waren roth gefärbt, da es ja von Kernmasse erfüll Kanäle waren. Sie konnten wegen ihrer ausserordentlichen Feinheit zeine Risse sein. Vielmehr sind es die Membranporen, die wir als die Communicationswege zwischen den einzelnen Protoplasten ansehen. Waren mehrere Tröpfchen übergetreten, so gelang es oft, beide Kanäle zu erkennen. Häufig war auch eine grosse Partie durch zwei Poren übergetreten (Fig. 3 Taf. XI).

Der Uebertritt der Zellkerne erfolgt also durch die Membranporen. Es ist interessant, dass selbst so grosse Zellbestandtheile, wie
es die Kerne sind, vollständig durch diese Kanäle hindurch gehen,
lass also gegebenen Falls die Plasmaverbindungen in viel ausgiebigerem Maasse als Verbindungswege fungiren können, als man bisher
nnahm. Weiter ist eine Thatsache interessant, die ich beiläufig ervähnen möchte. Der Uebertritt findet auch in den Spaltöffnungsnutterzellen, sowie jungen Schliesszellen statt. Dies gibt der Angabe
Kohl's 1) betreffs der Plasmaverbindungen zwischen Schliesszellen
und Epidermiszellen eine Bestätigung von unvermutheter Seite.

Der Uebertritt erfolgt also in der Nähe der Schnittflächen. Häufig ind es ganze Gewebecomplexe, in denen er grassirt und die sich urch eine feinkörnige Beschaffenheit ihrer Protoplasten sofort kenntich machen. Zuweilen sind die unmittelbar benachbarten Zellen fficirt, häufig solche in der 2.-4. Zellreihe weiter. Die Richtung st so unregelmässig, dass ich nichts Genaueres darüber sagen kann; ie Kerne traten theils in der Richtung auf die Wunde zu über, heils in der entgegengesetzten, theils an den Längs-, theils an den luerwänden. In den langen, jungen Gefässbündelelementen war beonders häufig zu sehen, wie der Kern der nächsten intacten Zelle n die durchschnittene hineinquoll, und zwar durch die Querwand. tanz Aehnliches zeigte sich in den langen und ziemlich breiten Zellen, velche in Reihen angeordnet das Blatt längs durchziehen und sich urch besonders grosse Zellkerne auszeichnen. Die Durchtrittsstelle ar hier bedeutend grösser, der Kern lag zu beiden Seiten dieses ermuthlich grösseren Membranporus als eine homogene, intensiv roth efärbte, wulstige Masse. Nebenbei gesagt, scheinen mir diese Zellen berhaupt noch eine besondere, zur Zeit noch unbekannte Function a haben. Sie erinnern auffallend an die Zellen des Reizleitungsewebes von Mimosa pudica. Merkwürdig ist, dass die Durchtrittsadien durchaus nicht regelmässig an allen Wänden auftreten, sie ielmehr häufig an den Schnittflächen fehlen, um dann wieder ganz

<sup>1)</sup> F. G. Kohl, Die protoplasmatischen Verbindungen der Spaltöffnungshliesszellen und der Moosblattzellen. Bot. Centralbl. Bd. LXXII.

isolirt, nicht einmal in der unmittelbaren Nachbarschaft der Schnittflächen aufzutauchen. An manchen Präparaten suchte ich überhaupt
vergeblich nach ihnen, während sie mir in älteren Präparaten von
Allium Cepa, Hyacinthus orientalis, die von gleich jungem Material
stammten, bei einer weiteren Durchmusterung unvermuthet entgegentraten. Jeder Cytologe wird sie ebenfalls in seinen Präparaten gelegentlich antreffen.

Bevor ich Weiteres über diese eigenthümlichen Wanderungen berichte, will ich diese Besprechung der Befunde am fixirten Material durch eine Discussion der Farbunterschiede, die an den Kernen sicht-

bar wurden, beschliessen.

Ein Kern, welcher ein kleines Tröpfchen durch die Membran har hindurch treten lassen, ist in seinem grösseren Theil tiefblau gefärbt die Nucleolen sind roth. Nach der Durchtrittsstelle wird sein Inhalimmer dichter, die Farbe bleibt blau, bis sie ganz in der Nähe der Kanals in Roth umschlägt. Dieses feine Spitzchen, der Inhalt der Kanals sowie das durchgetretene Knöpfchen sind intensiv roth gefärbt Diese Theile erscheinen nahezu homogen und zeichnen sich schon in Leben durch ein stärkeres Lichtbrechungsvermögen aus. Das Rottwar mit dem des Nucleolus und dem der Chromatinschleifen in de Mitose identisch. Dieser Farbunterschied bringt uns auf eine Discussion des diagnostischen Werthes der Färbungsmethoden, überhaup der Färbungstheorien.

Die Anhänger der chemischen Theorie der Färbung behaupte bekanntlich, dass die verschiedenen Farblösungen chemische Affin täten zu den Bestandtheilen des Protoplasmas besässen, dass au Färbungsunterschieden auf Unterschiede der chemischen Zusammer setzung geschlossen werden könne. Die Chromatophilieen seien de Ausdruck chemischer Verwandtschaftsbeziehungen. Auf dieser Grundlage erheben sich Speculationen über den feineren Bau und die ch mische Zusammensetzung des Protoplasmas sowie über Stoffwand rungen in denselben, die einer nüchternen Kritik beängstigend werde müssen. Zum Anwalt der letzteren hat sich A. Fischer¹) gemac und sehr zur Klärung der Färbungsfrage beigetragen. Es ist durc aus an der Zeit, mit den Hauptconsequenzen seiner Theorien Errzu machen.

Der Hauptgedanke der Fischer'schen physikalischen Färbung theorie ist bekanntlich folgender: Das fixirte Protoplasma ist

<sup>1)</sup> A. Fischer, Fixirung, Färbung und Bau des Protoplasmas. Jena 18

einer Färbung nur der Schauplatz physikalischer Vorgänge. Ledigich die wechselnde physikalische Beschaffenheit und das dadurch edingte primäre Absorptionsvermögen beherrscht die Bevorzugung estimmter Farben, wenn mehrere geboten werden. Dieselbe chenische Substanz wählt je nach ihrer Dichte bald den einen, bald den nderen Farbstoff. In unserem Falle ist es nun äusserst instructiv, n ein und demselben Bestandtheile des Protoplasmas, nämlich dem erne, beide Farben studiren und gleichzeitig die Ursachen der verchiedenen Färbung mit Bestimmtheit angeben zu können. Den Inalt der Kerne haben wir uns als ein sehr feinkörniges, lockeres lefüge vorzustellen, in welchem einige dichtere Körper lagern, die ucleolen. Wenn nun eine so strukturirte Masse durch einen sehr ngen Kanal gepresst wird, findet eine starke Kompression des Inaltes statt. Demgemäss sehen wir, dass der durchgetretene Theil nd der in der Nähe des Kanals befindliche roth gefärbt sind, der och nicht comprimirte hingegen blau bleibt. Ist schon etwa die lälfte durchgetreten, so sind meist beide roth, der eine Theil ist thon contrahirt, der andere hat sich von seiner Contraction noch cht erholt. Ganz hindurch getretene Kerne sind ebenfalls roth. iese Compression kann auch künstlich geschehen beim Centrifugiren; enn wie schon oben bemerkt, gab es gelegentlich Kerne, welche am entrifugalen Ende roth und homogen waren. Ferner möchte ich orgreifend auf ein weiteres Beispiel hinweisen, welches uns besonders ei Hyacinthus die vom Wundreiz afficirten Kerne bieten (Fig. 5, 6 af. XI). Es findet nämlich in ihnen eine Ansammlung und Verchtung des Inhaltes an der Wundseite statt, und wiederum ist es eser Rand, der im Gegensatz zum blauen Rest roth tingirt ist. Schliessch ist jedem Cytologen bekannt, dass postmortal fixirte, also vorher schrumpfte und contrahirte Kerne roth gefärbt sind. (Selbstverständch exemplificire ich immer auf das Flemming'sche Färbeverfahren.)

Die Erklärung dieser Thatsachen ist ungezwungen nur mittelst ner physikalischen Theorie der Färbung möglich; sie selber liefern ngekehrt einen schlagenden Beweis für ihre Richtigkeit. Der durchpresste Theil, die durch Centrifugiren comprimirte Partie der erähnten Kerne, ist dichter als das Uebrige, färbt sich also anders, otzdem die chemische Constitution genau die gleiche ist. Wenn die bjecte mit Safranin und dann mit Gentianaviolett gefärbt werden, ulten die dichteren Theile den ersten Farbstoff beim Auswaschen lergischer zurück wie die lockeren, bleiben mithin roth, während tztere Blau aufnehmen können.

Wir haben also im Kern in erster Linie dichtere und lockerere Theile zu unterscheiden. Zu ersteren gehört der Nucleolus sowie die häufig sichtbaren rothen Kugeln, deren Abgrenzung von den Nucleolen nur selten genau gelingt. Zu letzteren ist das übrige Kernplasma zu rechnen, so lange keine Theilung vorhanden ist. Tritt eine solche ein, so contrahirt sich der Inhalt, jedenfalls wohl unter Substanzzufuhr von Aussen, zu einem dichten Faden. Die hierbei auftretende rothe Färbung ist nicht etwa charakteristisch für den Mitosezustand, ist nicht etwa "eine karyokinetische Reaction", sondern nur ein Ausdruck für eine Ansammlung und Verdichtung von Kernsubstanz, die auch bei anderen Zuständen des Kernes, z. B. bei starker Ernährungs. arbeit in gefütterten Droserablättern 1) vorkommt. Der Begriff der Chromatins als einer specifischen Subsanz ist selbstverständlich haltlos seine Umgrenzung ist auch durch die neueste Definition von W Magnus<sup>2</sup>) keineswegs schärfer geworden. Ich bin überzeugt, das auch im Cytoplasma Bestandtheile von roth-färbbarer Dichte sich werden nachweisen lassen, vielleicht unter speciellen Bedingungen Ueberhaupt ist es ein principieller Fehler, alle roth oder allgemei kernartig gefärbten Körper mit dem Kerne in Beziehung zu bringen extra-nucleare Nucleolen, hypothetisch vom Kern ausgestossene Kör per etc. können ebenso gut Bestandtheile des Cytoplasmas sein.

Doch kehren wir zu unseren durchgetretenen Kernen zurück Es interessirt zunächst, etwas Näheres über die speciellen Bedingunge zu erfahren, unter denen sich unser Phänomen vollzieht. Ist etw der Zug, der beim Abziehen der Epidermis wirkt, die Ursache? Ic wandte den Zug gesondert an, indem ich Blätter durch Gewichte ode einfacher mit den Händen bis zur Zerreissungsgrenze zerrte. Auc versuchte ich, die Blätter stark zu biegen, und konnte auf dies Weise an der concaven Seite die Wirkung des Druckes, an der convexen diejenige des Zuges prüfen. Diese Objecte wurden dann fixit Ich konnte jedoch nicht jene häufigen Durchtrittsstadien finden, w sie abgezogene Epidermisstücke charakterisiren.

Dann musste festgestellt werden, was mit den afficirten Zelle geschieht. Dass die Wanderung nicht weiter geht, bemerkte is bereits. Abgezogene Epidermisstücke von Allium liessen sich nic weiter cultiviren, sie starben sehr bald ab. Wohl aber fand ich

<sup>1)</sup> O. Rosenberg, Physiologisch-cytologische Untersuchungen über Drose rotundifolia L. Upsala 1899.

<sup>2)</sup> W. Magnus, Studien an der endotrophen Mycorrhiza von Neottia Nicavis L. Jahrb. f. wiss. Bot. Bd. XXV pag. 44.

radescantia virginica ein Object, welches für eine Untersuchung des shicksals der kernlosen und mehrkernigen Zellen tauglich war. Ich g etwa 3—4 Zellagen dicke Streifen an der Basis junger Internoen ab und zwar so, dass sie am unteren Ende am Stengel hängen ieben, und stellte das Stengelstück in einem Gläschen mit Wasser die feuchte Kammer. Wie bemerkt, tritt bei dieser Procedur Kernnderung in erwünschter Menge ein. Die abgezogenen Streifen ieben tagelang am Leben. Nach 24 Stunden wurden sie untersucht. Immtliche kernlosen und mehrkernigen Zellen waren todt, die Zellen bräunt, die Kerne mit der netzartigen Struktur, die ihr Absterben weist. Nur in einem einzigen Falle waren eine kernlose und die nachbarte zweikernige Zelle am Leben geblieben, und zwar noch ch drei Tagen; beide zeigten Plasmaströmung. Der Adventivkern r doppelkernigen Zelle war einer Wand angedrückt, platt und ungelmässig, aber von der typischen, feinkörnigen, lebendigen Struktur.

Um nun die Beziehungen zwischen den verlassenen Zellen und nen mit Einquartirung weiter zu prüfen, und zwar unmittelbar nach r schädlichen Einwirkung, wurden Streifen von Allium nutans, adescantia virginica, fluminensis, Tinantia fugax mit Kalisalpeter ismolysirt. Allium liess kein deutliches Resultat erkennen, sämmthe Zellen waren nicht mehr plasmolysirbar, mithin todt. Tradesntia und, wenn auch weniger gut, Tinantia lieferten im Durchschnitt sultate, die uns einen, wenn auch schwachen Anhaltspunkt für eine sutung gaben. Angewandt wurde eine 6proc. Lösung von KNO<sub>3</sub>. wurde am Rande des Deckglases zugesetzt, diffundirte allmählich d plasmolysirte normale Zellen sehr gut.

Die kernlosen Zellen liessen sich durchschnittlich besser plasmolyen als die mehrkernigen. Der Plasmaschlauch hob sich scharf und utlich ab, wurde ellipsoidisch und schnürte sich gelegentlich in zwei ilften ab. Häufiger jedoch waren sie nicht plasmolysirbar. Dies ir hingegen fast ausnahmslos der Fall bei den mehrkernigen Zellen, liessen sich nur äusserst selten plasmolysiren. Meist begann die asmolyse gar nicht, selten fing sie an einem Ende an, hörte aber ld auf. Im letzteren Falle war es möglich, die Lage des eingeungenen Kernes genauer zu bestimmen. Er lag in dem Saftraum, ir nicht etwa zwischen Wand und Hautschicht eingezwängt. Diese rsuche lehren, dass die primär verletzten Theile die mehrkernigen llen sind. Wenn wir nun noch berücksichtigen, dass bei einem hnitt die Kerne der Gefässbündelelemente in die verletzten Zellen eben, sowie die Richtung des Uebertrittes bei abgezogenen Epi-

dermisstreifen von Allium nutans beachten, können wir uns ein ungefähres Bild von dem Mechanismus des Uebertrittes machen, das jedoch, ich gestehe es offen, auch mir zunächst nur als dürftiger Nothbehelf erscheint. Die Richtung des Uebertrittes an abgezogenen Epidermisstreifen von Allium ist im Allgemeinen derjenigen des Abziehens entgegengesetzt. Durch das Abziehen werden successive an der Stellen, wo die Loslösung erfolgt, die Zellen, sagen wir zunächst irgendwie alterirt. Infolge dessen treten nach unserer Anschauung die Kerne der folgenden, noch nicht alterirten Zellen über, gegen die Richtung des Abziehens. Das geht so weiter; jetzt werden die fol genden alterirt, die schon kernlos sind, und die nächste Kernreih entsendet ihre Kerne. Dass der Uebertritt nicht immer so regel mässig gerichtet ist, stellenweise ganz unterbleibt, zuweilen nach ent gegengesetzter Seite oder an den Längswänden geschieht, ist durchau verständlich. Es können Zellen unverletzt bleiben, erst die folgende wieder verletzt werden, oder es werden seitlich Zellen etwas frühe Alles dies ist bei der Menge von Möglichkeiten und Wechse wirkungen in einem solchen vielzelligen Gewebe wohl erklärlich. S kommt denn bei Allium schliesslich das Bild zu Stande, das wir be schrieben haben. In sämmtlichen Zellen ist Uebertritt. Sämmtlich sind sie aber auch todt, weil sie alle systematisch nach einander g Bei Tradescantia ist der Uebertritt nicht so häufig, d Wirkung des Abziehens scheint nur sporadisch an einzelnen Stelle aufzutreten, so dass die Beziehung zwischen den correspondirende Zellen etwas deutlicher zum Ausdruck kommt. Dass bei grobe Schnittwunden an den abgeschnittenen Stücken die Richtung d Uebertrittes nicht so klar ist, wird begreiflich, wenn man die gän lich uncontrollirbare Wirkung eines solchen Schnittes in Betrac Allgemein gilt, dass nur junge Zellen afficirt werden, d älteren, widerstandsfähigen nicht.

Verwundung? Jedenfalls wohl, denn infolge eines mechanischen E griffes gehen plötzlich die Zellen zu Grunde; aber sicher eine V letzung ganz besonderer Art. Nicht jede beliebige Verletzung ein Zelle hat den Uebertritt des Nebenkernes zur Folge, wie man überall beobachten kann. Schneidet man ein Haar von Tradescan virginica entzwei, so geschieht in der Nebenzelle gar nichts. Es müss also noch ganz specielle Bedingungen zu erfüllen sein, um den schilderten Effect herbeizuführen. Die plötzliche Erniedrigung Turgors einer Zelle hat allein noch keinen Einfluss auf den Kern

Dann könnte man daran denken, dass vielleicht sehr ebenzelle. leine Verletzungen der Hautschicht an den Membranporen stattfänden, leine Löcher entständen, durch welche etwa der Kernsaft sammt dem ern mit grosser Gewalt herausgespritzt würde, wenn wir gleicheitig eine Verminderung des Turgors der Nebenzelle annehmen. Die ndichten Stellen der Hautschicht könnten in der That sehr wohl bei em Abziehen durch das Zerreissen der Plasmaverbindungen entstehen. uf diese Weise könnte das Phänomen rein physikalisch begriffen erden. Doch ist andererseits nicht zu vergessen, dass die eigenümliche Form der Kerne beim Durchtritt, wie sie bei Allium zu obachten ist, auf irgend eine Betheiligung der lebendigen Protoasten hinweist, die durch Contraction und Adspiration den Vorgang fördern. Wir müssen uns begnügen, vorläufig überhaupt die Thatche zu constatiren, dass bei einer Schädigung unbekannter Art, ie sie besonders beim Abziehen der Epidermis und bei Schnittunden eintritt, die Kerne junger Zellen von Allium, Iris, Tradesntia, Tinantia etc. durch die Membranen in die Nachbarzelle überandern, dass diese Reaction momentan erfolgt und dabei die theiligten Zellen in der Regel zu Grunde gehen. Der augenblickhe Mangel an besonders geeignetem Versuchsmaterial hinderte mich, ese Kernwanderung weiter zu studiren, vor Allem sie mittelst eines ch zu ersinnenden Verfahrens direct unter dem Mikroskop zu beachten. Ich werde jedoch unser Problem im Auge behalten.

Höchst interessant ist es, dass Kernwanderungen, die den behriebenen äusserst ähnlich sehen, allem Anschein nach normal vormmen können, und zwar in dem weiblichen Geschlechtsapparat incher Gymnospermen. W. Arnoldi¹) gelang es, die Herkunftr Hofmeister'schen Körperchen in der Eizelle der Abietineen fzuklären. Er beobachtete, wie aus den Deckschichtzellen, die die zelle umschliessen, die Kerne in die letztere hineinwandern, und ar ebenfalls als Weg die Membranporen benutzen. Die Abbildungen, er von diesem Vorgange gibt, ähneln auf eine geradezu frappante eise den Bildern, wie ich sie oft in meinen Abziehpräparaten sahteressant ist, dass auch hier die Wanderung durch mehrere Reihen idurch geht. Wenn die Kerne der Deckschichtzellen ausgewandert d, treten diejenigen der benachbarten Endospermzellen in sie hinein. Ich mehrkernige und kernlose Zellen entstehen auf diese Weise, er nur die letzteren Zellen gehen nach ihm zu Grunde. Die durch-

<sup>1)</sup> W. Arnoldi, Beiträge zur Morphologie der Gymnospermen. IV. Flora 87, 1900, pag. 194.

getretenen Kerne schildert auch er als glänzend und homogen, sag jedoch nichts über ihre Färbung. Die einzelnen Stadien gleicher den an Allium und Tradescantia beobachteten ausserordentlich: zuers die kleinen Tröpfehen, eins oder zwei, der schnabelförmige Auszudes Kernes, die Formänderung der Nucleolen etc. Nur die eigentlich Durchtrittsstelle lässt auf den Arnoldi'schen Abbildungen an Deut lichkeit zu wünschen übrig. Sind die Figuren vollkommen exact, s scheinen die Poren durchschnittlich bedeutend weiter zu sein. Dies Angaben Arnoldi's sind äusserst interessant, weil sie zeigen, das zuweilen auch normal diejenigen Bedingungen erfüllt werden könne welche wir durch das Abschneiden und Abziehen herbeiführen, ohr sie allerdings noch vor der Hand genauer zu kennen. Voraussetzun wäre allerdings, dass die Erscheinung in der That normal ist ur nicht etwa auch durch die Methoden der Präparation verursacht wir und die Beobachter hier derselben Täuschung unterliegen, wie is selbst anfangs. Doch ist dies hier kaum anzunehmen, weil die Kö perchen von vielen Autoren gesehen wurden und ihr Zusammenha mit den Kernen der Deckschichtzellen durch Arnoldi's Untersuchung sicher gestellt zu sein scheint. Es liegt auch in diesem Falle d Gedanke an Turgorschwankungen nahe; die grosse Eizelle müss bei Aenderung ihres Turgors ihre gesammte Umgebung beeinflusse Ganz Aehnliches hat auch Ikeno 1) an denselben Zellen von Cyc revoluta gesehen. Zwar keine Durchtrittsstadien, wohl aber ei schnabelförmige Verlängerung nach einer der an diesem Object zie lich breiten Plasmabrücken, die die Wandzellen mit der Eizelle v binden.

Eine andere Angabe, die sich in einer Publication Nestler' findet, lässt sich vielleicht ebenfalls mit unserer Kernwanderung Zusammenhang bringen. Er gibt nämlich an, dass er zuweilen ke lose und zweikernige Zellen in der Nähe der Wunden beobachtet ha An Tradescantia zebrina, welche er verwundet hatte, fand er na 16 Tagen in drei Zellen der ersten Zellreihe gar keinen Zellke Die Entstehung solcher kernlosen und mehrkernigen Zellen will auf einen unvollkommenen Theilungsact zurückführen. Nach unse

<sup>1)</sup> S. Ikeno, Untersuchungen über die Entwickelung der Geschlechtsorg und den Vorgang der Befruchtung bei Cycas revoluta. Jahrb. f. wiss. Bot. 1 (S. seine Fig. 6.)

<sup>2)</sup> A. Nestler, Ueber die durch Wundreiz bewirkten Bewegungserschungen des Zellkernes und des Protoplasmas. Sitzungsber. d. Wiener Akar Wiss. Bd. 107, Abth. 1, pag. 708.

rfahrungen ist es jedoch wohl richtiger, diese Phänomene enteder auf die Art der Verwundung zurückzuschieben oder die Prätrationsweise wiederum verantwortlich zu machen. Ersteres ist desegen unwahrscheinlich, weil die Zellen nach 16 Tagen kaum noch
elebt haben dürften, letzteres hingegen ist sehr wohl möglich, wenn
estler gelegentlich Abziehpräparate hergestellt hat. Jene mehrrnigen und kernlosen Zellen werden also wohl erst künstlich erzeugt
orden sein. Auch bei Rasiermesserschnitten könnten sie ev. durch
es Schneiden entstanden sein.

Es wird sich empfehlen, Abziehpräparate nur mit Vorsicht zu urtheilen, sowie bei mehrkernigen Zellen zunächst nach eventuell rhandenen kernlosen zu fahnden. Es würden dann vielleicht noch dere Fälle dieser merkwürdigen Erscheinung bekannt, die etwas ehr Licht über den feineren Mechanismus verbreiten könnten.

### Die traumatrope 1) Wanderung des Zellkernes.

Der anfangs geschilderte Versuch, durch eine Wunde auf die alage der Spaltöffnungsmutterzellen einzuwirken, gab uns vielfach elegenheit, die traumatischen Reactionen der Zellkerne zu prüfen. ir studirten sowohl die Veränderung ihrer Struktur als auch die er Lage und berücksichtigten auch die Wirkungssphäre nach verniedenen Richtungen und in verschiedenen Geweben. Als Unterchungsmaterial dienten wieder Blätter von Allium und Hyacinthus, wie Stengel von Tradescantia und Tinantia. Durchnittlich wurde Wirkung der feinen, mit dem Rasiermesser geschlagenen Wunden ch 24 Stunden beobachtet. Die Entfernungen wurden von der ten lebenden, der Wunde benachbarten Zelle bis zu der Zelle gehnet, von wo die Umlagerung der Kerne nicht mehr deutlich nach ier Seite erfolgte.

Tangl glaubte, dass die Intensität der Wundreaction grösser sei, nn die Wanderung der Zellkerne gleichsinnig mit dem Zuge der awerkraft erfolgen könne. Nestler findet hingegen keinen connten Unterschied in der Grösse der Reactionssphäre nach oben und ten. Ich vermuthete zuerst, dass vielleicht nach Analogie der Errungen bei der Anlage der Spaltöffnungsmutterzellen die Wanderig der Kerne nach oben intensiver sei als die nach unten. Diese rmuthung schien sich an dem ersten Object, einem gefärbten Dauer-

<sup>1)</sup> Da dies Wort sich eingebürgert hat, sei es auch hier angewandt, wennch es richtiger "traumatotrop, Traumatotropismus" heissen müsste. Doch selbst en er entschuldigt solche Missbildungen, wenn sie leichter auszusprechen seien.

präparat von Allium, in der That zu bestätigen; ich constatirte hier z. B. in dem Parenchym zwei Tage nach der Verwundung unterhalt der Wunde eine Ausdehnung der Reactionszone von 0,7 mm (Maximum) oberhalb hingegen nur eine solche von 0,4 mm (Maximum). Auch Be funde von Tradescantia sprachen dafür. Ich fand jedoch bald auch umgekehrte Fälle und solche, in denen eine vollkommene Gleich gültigkeit der Richtungen zu Tage trat, so dass ich mich der Mei nung Nestler's durchaus anschliessen muss. Bemerkenswerth is jedoch, dass die Breite der Reactionszone in der Längsrichtung durch aus nicht immer gleich gross ist nach beiden Richtungen. Auch schreite die Reaction durchaus nicht überall parallel mit der Schnittwund weiter, vielmehr sind es oft einzelne Zellenzüge, in denen die Reactio Schliesslic auf weitere Strecken verfolgt werden kann als anderswo. bleibe nicht unerwähnt, dass hie und da mitten in afficirten Zelle auch einmal eine weniger deutlich afficirte vorkommt.

Ein bedeutender Unterschied besteht in der Ausdehnung de Reaction in der Längsrichtung und in der Querrichtung an Organe mit ausgesprochenem Längenwachsthum, wie es die Blätter von Alliu und die Stengel der Commelinaceen sind. Nestler 1) macht bereidarauf aufmerksam.

In der Nähe von Längsschnitten an dem Stengel von Tradescant virginica war in der Querrichtung nach 24 Stunden vollkommene Ur lagerung nur in der ersten Zellreihe eingetreten, schwächere Dislocationur bis zu einer Entfernung von 0,16 mm, während in der gleiche Zeit die Reaction in der Längsrichtung um 0,8 mm vorgeschritten war Die der Wunde unmittelbar anliegenden Zellen zeigten oft eine do pelte Wanderung oder vielmehr eine in einer Resultante verlaufen Wanderung des Kernes. Er war dann dem einen Ende der Zeigenähert, bewegte sich also nicht senkrecht nach der Wundfläche has Maximum der Ausdehnung der Wundreactionszone gibt Nestlin Uebereinstimmung mit Tangl 0,7—0,8 mm an. Ich fand didurchschnittlich bestätigt, beobachtete jedoch an Tinantia fugax weit bedeutendere Entfernungen. Das Maximum war hier nach 20 Studen 1,8 mm. Die Geschwindigkeit des Fortschreitens des Reizes wz. B. bei Tinantia 0,08—0,09 mm pro Stunde oder 80—90 μ.

Verschieden weit pflanzte sich der Reiz auch in verschieden Geweben fort. Da mir Microtomschnitte zur Verfügung standen, lich im Stande, einiges darüber zu bemerken. Zunächst bemerkt sch Nestler, dass die Kerne der Schliesszellen unempfindlich gegen d

<sup>1)</sup> l. c.

eiz seien; er meint, die Zellen seien zu klein, um deutliche Wandeing des Zellkernes zu zeigen. Ich habe die Kerne der Schliessellen ebenfalls nicht dislocirt gefunden, wohl aber eine sehr deutliche
islocation der jungen Spaltöffnungsmutterzellkerne von Allium angeoffen, und zwar noch in einer Region, wo die Reaction der Epiermiskerne nicht mehr sehr deutlich war.

Die Umlagerung der jüngeren Epidermiskerne von Allium und yacinthus erwies sich als merkwürdig schwach. Vollständig umgegert war meist nur die erste Zellreihe. Ja etwas ältere Epidermistrne von Hyacinthus sind sogar in der ersten Zellreihe nur wenig rschoben. Sehr ausgeprägt ist hingegen die Wundreaction an den eichen Stellen im Parenchym unter der Epidermis. Die Kerne gen hier dicht den Querwänden noch in einer Zone an, in der die bidermiskerne keine Reaction mehr zeigen.

Am schwächsten ist die Wanderung in den noch kernhaltigen fässbündelelementen. Eine geringe Andeutung ist höchstens in unttelbarer Nachbarschaft der Wunde zu constatiren.

Auch die innere Struktur und die Gestalt der Zellkerne erleiden ränderungen. Allgemein scheint der Substanzgehalt etwas zuzuhmen; besonders auffällig war dies bei Tradescantia viridis der Fall, sämmtliche in der Nähe der Wunde gelegenen Kerne reichliche rnige Substanzanhäufungen aufwiesen, die ganz den ersten Theilungsdien glichen. Eine Theilung selbst beobachtete ich nicht. (Vergl. r. 8 b Taf. XI.) Die normalen Kerne sind ziemlich verwaschen, ostanzarm und führen nur einen Nucleolus (Fig. 8 a), während die ındkerne oft zwei besitzen. Diese Zunahme der Substanz ist verndlich. Nach den Stellen des Verbrauchs ziehen sich selbstregulasch plastische Stoffe, und da nach allen Erfahrungen der Kern an n Lebensvorgängen energischen Antheil nimmt, sehen wir besons deutlich an ihm eine Vermehrung der Substanz. Auffallender l jedoch andere Veränderungen in der Lagerung des Kerninhaltes. stler berichtet 1), dass bei Tradescantia viridis die Kerne eine ärfere Contour an der der Wunde abgewandten Seite besässen. s konnte ich an lebenden Kernen bestätigen, fand es jedoch an rtem Material nicht sehr ausgeprägt. Hingegen lässt sich an tem Material von Allium und ganz besonders schön von Hyacins eine Ansammlung und Verdichtung der Kernmasse an der der nde zugekehrten Seite beobachten. Normal haben die jungen ne von Hyacinthus runde Contouren und sind bei Anwendung der

<sup>1)</sup> l. c. lora 1901.

Flemming'schen Fixirungs- und Färbungsmethoden von einem sehr feinmaschigen, feinkörnigen, blauen Inhalt und zwei rothen Nucleolen erfüllt. Die durch den Wundreiz afficirten Kerne zeigten an ihrem Sie wird Wundpol eine starke Ansammlung des färbbaren Inhaltes. nach dem Wundpol zu immer dichter, die kleinen Tröpfchen scheinen am äussersten Rande zusammenzufliessen, so dass dieser eine homogene Masse bildet (Fig. 5 u. 6). Auf die interessante Färbung solcher Kerne wies ich schon hin: das lockere, blaue Gefüge an der abgekehrten Seite geht successive in die roth gefärbte, homogene Masse der zugewandten Seite über. In den Fig. 5 und 6 ist zugleich zu sehen, wie ein Nucleolus in den unregelmässigen, klumpigen Massen mit aufgegangen ist. Ich brauche kaum zu sagen, dass ich nicht den Nucleolus für die Rothfärbung verantwortlich mache, wie es nach alten Anschauungen nahe läge. Dass hier thatsächlich eine Contraction der Substanz nach dem Wundpole zu vorliegt, kann man deutlich an solchen Kernen sehen, welche im Spiremstadium der Theilung sind Der Kernfaden ist an dem abgekehrten Ende lose gewunden, nach der anderen Seite werden die Windungen enger, bis sie am Rande zu einer festen Masse verknäuelt sind. Die Umlagerung des Kern inhaltes, die, wie gesagt, besonders deutlich bei Hyacinthus eintritt geht so weit, als die traumatrope Reaction reicht. In älteren Epi dermiskernen war sie überhaupt das einzige Anzeichen für eine Re action und erstreckte sich so weit, als im darunter gelegenen Paren chym Kernwanderung stattgefunden hatte.

Mit der Umlagerung des Kerninhaltes ist eine Veränderung de äusseren Form verbunden, wenigstens bei Hyacinthus. Die durch schnittlich runden jungen Kerne waren oft etwas gestreckt und wiese an dem Wundpole eine leichte Lappung auf (Fig. 5 u. 6), die ihne ein amöbenartiges Aussehen verlieh. Die älteren spindligen Kern die sich fast gar nicht aus ihrer Lage entfernen, aber die Verlagerundes Inhaltes erkennen lassen, haben oft an dem Wundpole länger dickere und zahlreichere Fortsätze (Fig. 7 Taf. XI). Innere und äusse Strukturänderungen waren nicht etwa eine Folge der durch die Wungeschaffenen veränderten Bedingungen für das Eindringen der Figungsflüssigkeiten; denn an den Schnittflächen der Blattstückehen nichts dergleichen wahrzunehmen.

Die Erklärung für diese Veränderungen des Kernes möchte villeicht in Folgendem zu suchen sein. Viele Gründe nöthigen uzu der Annahme, dass der Kern bei den meisten Lebensvorgängeine hervorragende Rolle spielt. Zwar ist es nicht nöthig, v

'feffer') hervorhebt, dass der Kern mit dictatorischer Souveränität n der Zelle herrscht, vielmehr beruhen die cellularen Lebensprocesse uf einer Gesammtthätigkeit des Protoplasmas, d. h. auf einer verinten Wirkung von Cytoplasma und Zellkern. Wir wissen jedoch, ass er ein unersetzliches Glied der Zelle ist. Demgemäss sehen wir ei den verschiedensten Lebensthätigkeiten gerade an ihm oder seiner age charakteristische Veränderungen. Wir können uns den Zellkern ielleicht als eine Art Knotenpunkt vorstellen für die Bahnen, die die rocesse des Form- und Stoffwechsels gehen, eine chemische und ynamische Umsetzungscentrale in der Zelle. Die Ansammlungen in inem Innern bei Verwundung würden etwa das Anzeichen für eine toffströmung sein, die über den Kern geht und die nach der Wunde ch ergiesst, weil dort Wachsthum, Zellhautvergrösserung etc. nöthig ird. Solche Stoffe werden vielleicht in dem Kerne besonders vorreitet, gebrauchsfertig gemacht und dann in gelöster Form dem lasma zur Weiterbeförderung übergeben. Dieser Strom im Kerne innte sich möglicherweise an der einen Seite stauen, gerade an der ustrittsstelle, beim Lösen, und jene Ansammlung an dem Wundle hervorrufen. Auch jene häufigen und dicken Stränge, die von m älteren Hyacinthuskern zur Wunde laufen, sowie die Plasmaänge, die ihn mit dem wachsenden Ende verbinden, weisen auf so was hin.

Meine lebenden und gefärbten Präparate zeigten mir in der Näher Wunden des öfteren Theilungen der Kerne. Diese erfolgten stets ch dem mitotischen Typus, unzweifelhafte Fälle von Amitose kamen vor. Bisquitförmige Formänderungen (Fig. 8b) sind nicht beweited, um so mehr als die Form der afficirten Kerne sehr variabel ist. können auch nicht ganz scharf gefärbte Metaphasen dem ungeübten obachter Bilder von Amitosen vortäuschen. Ueberhaupt bedarf die nitosenfrage durchaus noch einer umfassenden und energischen tersuchung, um einer befriedigenden Lösung zugeführt zu werden.

# Regeneration der Epidermis von Tradescantia virginica.

Als es sich darum handelte, das Schicksal jener übergetretenen rne, welche bei dem Abziehen oberflächlicher Streifen an Tradestia virginica auftraten, zu verfolgen, wurden die Stengelstücke amt den an ihnen hängenden Streifen (vgl. oben) einige Tage lang feuchten Raume gehalten. Da, wie oben bemerkt, die kernlosen

<sup>1)</sup> W. Pfeffer, Ueber den Einfluss des Zellkerns auf die Bildung der Zellt. Ber. d. math.-phys. Cl. d. kgl. Sächs. Akad. d. Wiss., 1896, pag. 511.

und die mehrkernigen Zellen zu Grunde gingen, hatte ich die Möglichkeit, durch das Abziehen in der Epidermis überall verstreut einzelne Zellen und kleine Zellgruppen abzutödten, also sehr kleine Wunden anzubringen, die weiterhin dadurch ausgezeichnet waren, dass die todten Zellen unverletzte Membranen besassen, die Wunde mithin keine direct offene war. Als ich solche Streifen nach 24 Stunden einer mikroskopischen Untersuchung unterwarf, zeigte die Epidermis interessante Regenerationserscheinungen, die noch nicht beschrieben sind, und an denen sich die Zellkerne in sehr charakteristischer Weise betheiligten. Die botanischen Schriftsteller, die speciell über Regeneration und Vernarbung handelten, sind hauptsächlich Titt. mann 1) und Massart.2) Ersterem gelang es auf keine Weise, eine Regeneration der Epidermis aus den Epidermiszellen selbst zu beob achten, er bestätigte somit die Ausnahmestellung der Epidermis, wie sie bis dahin feststand. Blätter von Sempervivum, Sedum, Echeveria an denen er Streifen von Epidermis abzog, gingen zu Grunde, Aloe blätter regenerirten entfernte Epidermisstücke in der üblichen Weise indem eine unter der Wunde entstehende Korkschicht den Abschlus bewirkte. Auch im feuchten Raume cultivirte Blätter zeigten nicht wesentlich Anderes. Die entblössten Parenchymzellen wuchsen au bildeten Callus, in welchem sich eine Korkschicht differenzirte Massart hat diesen Beobachtungen nichts Wesentliches hinzugefüg Er macht einen Unterschied zwischen jungen und alten Blätter Letztere verschliessen ihre Wunden nur durch Kork, die ganz junge Blätter regeneriren verloren gegangene Stücke vollständig, und zw: bilden ihre noch meristematischen Zellen ohne Weiteres neben de übrigen Gewebe auch eine neue, normale Epidermis, wie er dies z.? für Lysimachia vulgaris (vgl. seine Fig. 57) angibt.

Die kleinen Wunden in der Epidermis von Tradescantia wurden und in folgender Weise reparirt. Die den abgestorbenen Zellen benachbarten Epidermiszellen stülpen in erstere Schläuche hinein unfüllen sie auf diese Weise vollkommen aus. Circumskripte Stelle der Membran beginnen zu wachsen, es entstehen flache Ausbuctungen, diese vergrössern sich und schieben sich allmählich in et todte Zelle hinein, indem sie die Plasmareste, unter denen der Ketnoch lange deutlich bleibt, vor sich herdrängen (Fig. 9 Taf. XI). I Ansatzstelle des Schlauches ist als feine Linie sichtbar. Stösst e

<sup>1)</sup> H. Tittmann, Beobachtungen über Bildung und Regeneration des P derms etc. Jahrb. f. wiss. Bot., 1896, pag. 12.

<sup>2)</sup> J. Massart, La cicatrisation chez les végétaux. Bruxelles 1898.

solche Zellproliferation an eine zweite, ebenfalls an eine todte Zelle grenzende Membran, so wird diese auch ausgedehnt und ausgewölbt, so dass sich ein Zellschlauch durch mehrere Zellen hindurch arbeitet. Natürlich wird seine Gestalt sehr unregelmässig, verzweigt, lappig, keulenförmig. Dadurch, dass sämmtliche Nachbarzellen auswachsen, stossen schliesslich die verschiedenen Schläuche auf einander, lagern sich fest zusammen und bewirken so einen festen Verschluss (Fig. 11 ınd 12 Taf. XI). Zwischen den Membranen sind die Reste des Plasmas ıls dunkle Linien noch erkennbar, oder sie liegen als Klumpen in len Ecken, können aber auch zuweilen so vollkommen verschwinden, lass man höchstens an einer leichten Bräunung der ziemlich dicken sembranen ihre einstige Anwesenheit erkennt. Sie scheinen resorbirt der mit der Membran innig verschmolzen zu werden. Wenn nur ine einzige Zelle die Ausfüllung einer todten Nachbarzelle übernimmt, vird beinahe das normale Bild wieder hergestellt, nur dass jetzt aus wei Zellen eine geworden ist, wie z.B. in Fig. 13. Hier ist die uerwand ausgestülpt, der Schlauch füllt die zweite Zelle so glatt us, dass man besonders, da die Ansatzstelle des Schlauchs noch als sine Linie sichtbar ist, zwei Zellen vor sich zu haben glaubt, von enen die eine ohne Kern ist. Wenn es verhältnissmässig grosse lächen zu repariren gilt, so verbreitern sich die Schläuche oft plattenrtig, wachsen nach oben aus und legen sich jetzt über die todten ellen, die durch die Deckzelle durchscheinen. Letztere erreicht oft rosse Dimensionen und ist sehr unregelmässig lappig gestaltet. eilen kommt auch eine Parenchymzelle nach oben und quillt plattenrtig über die Epidermis hinweg. Die Nebenzellen des Spaltöffnungspparats vermögen ebenfalls auszuwachsen, ja ich sah sogar einmal nzweifelhaft, dass eine Schliesszelle sich an dem Wundverschluss etheiligte, wie Fig. 12 veranschaulicht. Von den vier Nebenzellen t nur eine in der ursprünglichen Form erhalten geblieben, die untere t ausgewachsen, die beiden anderen sind verschwunden und theils urch benachbarte Epidermiszellen, theils durch eine Schliesszelle ausefüllt. Diese hat bei dem Process ihr Chlorophyll verloren, ganz so ie es nach den Erfahrungen Massart's 1) an den grünen Blattzellen nd nach denen von v. Bretfeld<sup>2</sup>) in den stärkehaltigen Zellen von nollen geschieht, wenn sie sich am Wundverschluss betheiligen. er Zellkern hat seine für die Schliesszellenkerne charakteristische

<sup>1)</sup> l. c.

<sup>2)</sup> v. Bretfeld, Ueber Vernarbung und Blattfall. Jahrb. f. wiss. Bot. 12, 180, pag. 135.

Lage an der Spaltwand verlassen. Ob an die Stelle der Chlorophyllkörner Leucoplasten treten, konnte nicht entschieden werden, weil dies Präparat in Glycerin eingebettet werden musste, um es durchsichtiger zu machen, und bekanntlich beim Abtödten der Zelle die Leucoplasten spurlos verschwinden.¹) Die intacte Schliesszelle hatte ihr Chlorophyll sammt der Stärke behalten.

Die austreibenden Zellen können bedeutende Grösse erreichen und ihr Volumen viele Male vergrössern. Eine normale Zelle ist durchschnittlich 0,18 mm lang und 0,03 mm breit. Ausgewachsene Zellen gab es von 0,38—0,43 mm Länge und 0,080 mm Breite. Trotzdem habe ich niemals in den Calluszellen von Tradescantia virginica eine Theilung beobachtet, selbst nach mehreren Tagen nicht. Bei Allium nutans traf ich hingegen einige an. Kleine Wunden, die an den jungen Theilen der noch in den Hüllen feststeckenden Blättchen durch starke Biegung und Faltung spontan entstanden, zeigten ähnlichen Verschluss, nur eben mit Theilungen. Die älteren Epidermiszellen von Tradescantia viridis scheinen also einer Theilung nicht mehr fähig zu sein.

Die Richtung, nach der die Zellen austreiben, ist nicht bestimmt, bevorzugt werden die Querwände. Ein Fall war interessant. Das obere Ende einer Epidermiszelle war ausgewachsen, hatte das obere Stück einer Längswand vor sich hergestülpt und war nun in entgegengesetzter Richtung in die todte Nachbarzelle nach unten hineingedrungen, so dass die ganze Zelle eine **n**-Form bekam. Der ursprünglich negativ geotropische Pol war jetzt positiv geotropisch geworden

Auch ältere Zellen in der Mitte der Internodien vermögen aus zuwachsen und Wundverschluss herbeizuführen. Die Wunden erzeugte ich hier durch leichtes Schaben, eine Methode, die jedoch deswegen nicht rathsam ist, weil die Wunden meist zu gross werden.

Aus den mitgetheilten Beobachtungen ergibt sicht, dass die Epidermis in Bezug auf Regenerationsfähigkeit durchaus keine Ausnahme stellung einnimmt. Ihr von anderen Autoren angegebenes abweichende Verhalten liegt nicht etwa in einer Wachsthumsunfähigkeit der Epidermiszellen begründet, sondern in der Unzweckmässigkeit der Versuchsanstellung. Zunächst dürfen die Wunden nicht zu gross sein weil die durch keine Theilungsfähigkeit unterstützten Epidermiszelle grössere Flächen nicht zu überziehen vermögen und so nothwendien aus dem Parenchym stammender Callus an ihre Stelle tritt. Weite

<sup>1)</sup> Vgl. A. Zimmermann, Beiträge zur Morphologie und Physiologie de Pflanzenzelle I, 1893, pag. 4.

setzen die zerrissenen, bald antrocknenden Zellwandreste bei kleineren Wunden dem Vordringen der Epidermiszellen aus physikalischen Gründen Widerstand entgegen.

An der Regeneration betheiligt sich der Zellkern in einer Weise, die zwar nichts fundamental Neues bietet, jedoch wegen ihrer Ausgeprägtheit interessiren dürfte und deswegen im Folgenden kurz geschildert werden soll.

Die Kerne der Zellen, die den Wundverschluss herbeiführen, sind etwas grösser als die normalen. Während letztere etwa einen Durchmesser von 16 \mu haben, weisen jene einen solchen von 18—19 \mu auf. Sie sind rund, scheibenförmig und lassen, wie auch die normalen, auffallender Weise keine Nucleolen erkennen, sind vielmehr gleichmässig von einer dichten, feinkörnigen Masse erfüllt. Das Plasma ist etwas reichlicher und zeigt reichere netzige und fädige Vertheilung. Leucoplasten sind in grosser Menge vorhanden.

Das erste Anzeichen, welches das Austreiben einer Zelle an einem bestimmten Punkte ankündigt, ist, dass der Kern dorthin wandert und sich der Membran dicht anschmiegt. Meist trifft man schon ein etwas weiteres Stadium: die betreffende Stelle baucht sich sanft aus, und swar ganz umschrieben, etwa so weit der Kern der Wand anliegt. Sobald dieser locale Wachsthumsprocess der Membran eingeleitet ist, cieht sich der Kern zurück, bleibt jedoch in der Nähe des auswachsenden Schlauches und ist mit der dichten Plasmaschicht in seinem Ende durch Plasmastränge in directer Verbindung. Er folgt der Spitze n einiger Entfernung, bis ihn etwa die Nothwendigkeit, eine weitere Ausstülpung zu veranlassen, nach einer anderen Stelle ruft. eitet er wieder in der beschriebenen Weise locales Wachsthum der Membran ein. Am besten lässt sich diese soeben skizzirte Thätigkeit les Kernes an einigen concreten Beispielen veranschaulichen, die wir in der Hand unserer Bilder geben wollen. Es muss jedoch gleich esagt werden, dass wir bei der Deutung der Vorgänge oft auf schlüsse angewiesen sind, da es uns trotz vielfacher Versuche nicht elingen wollte, den Kern während längerer Zeit auf seiner Wandeung zu begleiten. Epidermisstückehen in dem hängenden Tropfen iner isotonischen Zuckerlösung blieben zwar längere Zeit am Leben, iessen jedoch bald einen Stillstand des Regenerationsprocesses und amit der Kernwanderungen erkennen, so dass nur ein kleiner Theil ler letzteren beobachtbar war. Ich war also genöthigt, die abgechnittenen Stückchen in der feuchten Kammer zu cultiviren und von leit zu Zeit unter dem Mikroskop den Fortgang zu controlliren.

Aber selbst auf diese Weise liess sich nicht allzu viel erreichen. Am besten erhalten sich die Objecte, wenn man den Streifen am Stengel hängen lässt. Ich konnte mithin nur Phasen sehen und musste die übrige Kette der Erscheinungsreihe auf dem Wege des Schliessens ergänzen. Im Uebrigen sprechen aber schon unsere Figuren für die Richtigkeit unserer Deutung.

Auf unserer Fig. 10 Taf. XI sehen wir, wenngleich nur schwer in den Umrissen zu verfolgen, drei abgestorbene Zellen, welche von den benachbarten lebendigen mehr oder weniger ausgefüllt sind. Besonders sind die Zellen mit den Kernen a und c instruktiv. Als ich zuerst beobachtete, lag a, wie es die Figur zeigt. Die Aussackung, in der er liegt, ist die letzte, die er gemacht hat. Es ist anzunehmen, dass er der Reihe nach die übrigen drei gebildet hat. Jede von ihnen hat etwa denselben Durchmesser wie der Kern. Auch ist nicht einzusehen, weshalb diese umständlichere Art des Ausfüllens gewählt wurde, wo doch eine grosse Ausbauchung genügt hätte, wenn eben nicht der Kern nothwendig an der zum Wachsthum bestimmten Stelle gegenwärtig sein müsste. a hatte seine Aufgabe erledigt, wir sehen ihn demgemäss bereits nach 30 Min. den Schlauch verlassen und sich an seinen Eingang legen, wo er während der folgenden drei Tage liegen blieb. Kern e hat schon eine Ausstülpung bewirkt und blieb in der Nähe der fortwachsenden Spitze liegen. Sind mehrere Ausstülpungen vorhanden, so ist es sehr charakteristisch, dass der Kern stets in der Nähe, resp. unmittelbar an der jüngsten liegt, wie z. B. d und c. Letzterer hatte ganz wie a das Wachsthum eben eingeleitet, zog sich also zurück und lag nach drei Tagen an der gegenüber liegenden Wand. f hatte sich ebenfalls etwas zurückgezogen. In Fig. 9 hatten sich a und b nach vier Stunden nach den gegenüberliegenden Wänden zurückgezogen, nach 24 Stunden waren sie noch weiter zurückgegangen, die Schläuche waren grösser geworden. Nach zwei Tagen war nahezu vollkommener Abschluss erreicht.

Ist einmal eine Aussackung angelegt, so wächst sie auch ohne eine solche auffällige Betheiligung des Kernes weiter. Sie kann sich jetzt beliebig verbreitern; man wird jedoch fast ausnahmslos finden dass ihr Ausgangspunkt etwa die Breite des Kerndurchmessers hat Sind die Ansatzstellen einmal etwas breiter, so könnte man sich vor stellen, dass der Kern an dieser Stelle entlang geglitten sei. Durch nach trägliche Ausdehnung der Zelle, die zu Abrundungen und Ausbiegunger führt, wird übrigens in manchen Fällen das ursprüngliche Bild etwas ver wischt, und es lassen sich vielleicht hierauf einige Ausnahmen zurückführen

Das Wachsthum der Zellmembranen erfolgt also hier nicht passiv ladurch, dass der Turgor der Zellen die Membranen im Ganzen ausvölbt und dehnt, sondern ganz local und unter nothwendiger Mithilfe les Kernes. Er legt sich dicht an die zum Wachsthum bestimmte stelle an, verändert hier vielleicht die Plasticität der Membran, lockert ie auf, so dass hier gewissermassen ein locus minoris resistentiae gechaffen wird, an dem sich mit Beihilfe des Turgors die Membran orwölben kann.

In unserem Falle ist die Rolle des Zellkernes viel genauer präisirt als etwa bei der Bildung der Zellhaut. Hier genügt die Anvesenheit des Zellkernes überhaupt; ja er kann sogar aus einiger Intfernung durch die Plasmafäden auf separirte Plasmastückchen einen Einfluss ausüben.

Die Einwirkung des Kernes kann eine materielle oder eine dyamische oder beides zusammen sein. Für die dynamische spricht ie grosse Nähe des Zellkernes an der Actionsstelle, die bei der roduktion von Stoffen nicht so nöthig sein würde, denn wir sehen uch in stark wachsenden Pflanzenzellen den Kern nur in der Nähe er fortwachsenden Spitze liegen, nicht aber der Membran unmittelbar ngeschmiegt, so dass hier nur eine materielle Einwirkung vorzuliegen cheint. Diese kann und wird auch bei dem Auswachsen älterer Iembranen in Frage kommen, in erster Linie sind jedoch wohl die Schwingungs- und Bewegungszustände, die vom Zellkerne austrahlen",1) wirksam.

Strasburger hat früher über diesen Gegenstand eine ganz hnliche Ansicht ausgesprochen, indem er sagt<sup>2</sup>): "Wenn eine alte Vand von Neuem in Flächenwachsthum eintreten soll, da mag in der hat das angrenzende Protoplasma erst eine Action auf dasselbe ausben, durch welche die Dehnbarkeit erhöht wird." Diese Action übt or Allem der Zellkern aus, wie wir sahen.

Haberlandt<sup>3</sup>) beobachtete an den Ausstülpungen, die er unterichte, dies enge Anlegen des Kernes nicht. In den jungen Epiblemellen von Pisum sativum und Cucurbita Pepo erfolgte die Anlage es Wurzelhaares dem Kerne gegenüber, ohne dass er der Stelle ang, bei Triticum vulgare, Zea Mays u. a. sogar in einiger Entfernung om Kern. Diese Beobachtungen — vorausgesetzt, dass sie richtig

<sup>1)</sup> Pfeffer l. c. pag. 510.

<sup>2)</sup> E. Strasburger, Ueber den Bau und das Wachsthum der Zellhäute. ena 1882, pag. 179.

<sup>3)</sup> l. c. pag. 46-47.

sind, denn es müssen die allerjüngsten Auswölbungen studirt werden - zeigen, dass in jungen, zartwandigen Zellen eine enge räumliche Beziehung zwischen Kern und Ausstülpungszone nicht erforderlich ist

Die Bilder, die sich uns bei der Regeneration der Epidermiboten, erinnern auffallend an die Thyllenbildung; die beiden Processisind auch in der That dieselben. Hier ähneln Haberlandt' Beobachtungen sehr den meinigen. Der Kern liegt an der Stelle wo die Thylle angelegt werden soll. Bei Monstera deliciosa geh der Kern in die einzige Blase hinein und bleibt darin, bei Robinia pseudacacia bleibt er in der Holzzelle. Haberlandt's Vermuthung, dass er dies deshalb thäte, weil er die Bildung der andere Thyllen anregen müsse, erscheint nach unseren analogen Erfahrunge an Tradescantia virginica vollkommen berechtigt.

## Schlussbemerkungen allgemeiner Natur.

Unsere verschiedenartigen, etwas divergenten Studien lassen sie doch am Schlusse für einige allgemeine Betrachtungen verwerther die, wie ich hoffe, vor Allem den Sinn der traumatropen Wanderun des Zellkernes deutlicher machen.

Durch einige Experimente hatten wir am Anfang gezeigt, an welche Weise sich die constant polarisirte Wanderung des Zellkerne bei der Anlage der Spaltöffnungsmutterzellen umkehren lasse und des besonders zwei Experimente von Wichtigkeit gefunden. Nach de einen gelang es, den Spaltöffnungsgrossmutterzellkern dadurch nach der entgegengesetzten Richtung zu dirigiren, dass man die Zelle nach der entgegengesetzten Richtung fortwachsen liess; in dem a deren bewirkte der traumatrop wirkende Reiz einer Verwundung de selben. Beide Erscheinungen lassen sich, so verschieden sie zu se scheinen, vereinigen. Ueber die Deutung der ersten sprachen webereits, über die letzte seien nunmehr einige Betrachtungen angestel

Die traumatrope Wanderung ist eine Reizerscheinung, wie al physiologischen Processe im Gegensatz zu den physikalischen. Dan ist die Erklärung abgelehnt, dass es sich hier um einen mechanische (d. h. ein fach mechanischen im physikalischen Sinne, denn mechanis bedingt sind auch die Lebensvorgänge, so lange wir sie naturwisse schaftlich betrachten) Vorgang handle, der durch das Ausströmen v Flüssigkeiten nach den plötzlich ihres Turgors beraubten, verletzt Zellen hervorgerufen werde. Ausreichende Gründe dagegen hat sch Nestler beigebracht. Das erste Glied unserer vitalen Erscheinung kette ist die Abtödtung einzelner Zellen, das letzte eine an Intensi

llmählich abnehmende Wanderung der Zellkerne nach der Wunde. Vollen wir eine nur einigermaassen befriedigende Erklärung haben, o müssen wir über die dazwischen liegenden Processe wenigstens inige Vermuthungen versuchen.

Fragen wir nach einem Zwecke, den die Kerne verfolgen könnten, o bietet uns sofort der nächstliegende dar: es soll die Wunde wieder eschlossen werden. Zwar wissen wir, dass die teleologische Beachtungsweise noch keine Erklärung gibt; sie ist jedoch als heuritisches Prinzip werthvoll, da durch diese uns von unserem persönchen Handeln so vertraute Beziehung zwischen Zweck und Mittel ofort auf eine engere Auswahl möglicher Erklärungen hingewiesen vird. Erst die jetzt anhebende genauere Prüfung entscheidet über re Zulässigkeit. Die Kerne wandern also nach dem einen Ende, reil da vielleicht jene Schicht schmaler Zellen gebildet werden soll, die ls Wundkork bezeichnet wird. Da jedoch die neuen Theilungen nur nmittelbar an der Wunde erfolgen, ist nicht einzusehen, weshalb iese Wanderung über die ganze Zone sich ausdehnt. Auch in den er Wunde benachbarten Zellen braucht bei Wundzellbildung durchus keine ungleiche Zelltheilung einzutreten, vielmehr ist diese erst in Secundäres. Wie wir sahen, treiben die Zellen bei Tradescantia us, und weil sie in erneutes Wachsthum treten, wandert der Kern ach dem Ende und folgt ihm später. Dies gibt uns einen Wink ber den ganzen Vorgang der traumatropen Reaction. Das enerische, erneute Wachsthum sämmtlicher Zellen der mgebung, welches eine Annäherung der durch die ewebespannung so wie so erweiterten Wundränder ewirken soll, ist die nächst erkennbare Ursache für ie traumatrope Wanderung des Zellkernes und Plaslas. Letztere erfolgt, weil, wie wir sahen und aus Haberlandt's ntersuchungen wissen, bei energischem Spitzenwachsthum oft der ern der wachsenden Spitze genähert ist und sich eine Plasmaasammlung dort findet.

Andere Erklärungen sind sämmtlich nicht so befriedigend. Man önnte sagen, dass der ursprünglich nur für die ersten Zellen berechnete eiz sich nach reizmechanischen Gesetzen fortpflanze, ohne sichtbaren weck, zumal da wir wissen, dass sämmtliche Protoplasten unter nander in lebendigem Connex stehen. Man könnte meinen, dass der trom der Assimilate nach den Stellen des Verbrauches die einzige rsache sei. Dem stehen jedoch folgende Fragen gegenüber: Wessilb pflanzt sich der Reiz am Stengel nur in der Längsrichtung fort,

fast gar nicht in der Querrichtung, trotzdem gerade die Längswände viele Plasmaverbindungen besitzen? Weshalb sind die Kerne der Schliesszellen empfindungslos gegen den Wundreiz, wenngleich Plasmaverbindungen mit den Epidermiszellen da sind? Wesshalb ist die traumatrope Umlagerung im Blattparenchym stärker als in der Epidermis, wie bei Allium und Hyacinthus? Wesshalb ist sie in den Gefässbündelelementen so schwach? Wesshalb erfolgt bei Längsschnitten die Querwanderung der Kerne nicht senkrecht zur Wunde, sondern oft schräg? Diese Fragen werden am ungezwungensten durch unsere Hypothese beantwortet. Die plötzliche Unterbrechung des Gewebezusammenhanges wirkt als Reiz zum Wachsen. Dies geschieht natürlich in der Richtung, die den meisten Spielraum gewährt. starke Reaction in der Längsrichtung, schwache und schräge Wanderung in der Querrichtung. Daher auch die Empfindungslosigkeit der Schliesszellen. Fest unter sich verbunden und unter die Fläche der Epidermis gedrückt, sind sie unabhängig von den Wachsthumsbewegungen der letzteren. Die Spaltöffnungsmutterzellkerne reagiren noch, und zwar aus entgegengesetzten Gründen. Die starren Gefässbündelelemente sind keines ergiebigen Wachsthums mehr fähig. Das Parenchym mit seiner positiven Gewebespannung wird bei plötzlich einseitig aufgehobenem Druck sich ganz besonders energisch ausdehnen. die Epidermis weniger.

Dass es thatsächlich die Wachsthumsrichtung ist, die die Lage des Zellkernes bestimmt, zeigte mir z. B. noch folgender Versuch. Ge webestückehen von Tradescantia virginica, welche auf die angegebene Weise an vielen Stellen verwundet waren, wurden nach 24 Stunden während welcher Zeit traumatrope Umlagerung mit anschliessende Regeneration eingetreten war, durch einen Rasiermesserschnitt von neuem verletzt, und es wurde nun darauf geachtet, wie sich die ur sprünglichen Bewegungen des Protoplasten diesem neuen Reize gegen über verhalten resp. verändern würden. Ist es etwa nur der Wundshock, der als auslösender Reiz fungirt, so müsste die neue Wunde wenn auch vielleicht etwas schwächer, so doch in derselben Richtun wirken, wie die alte.

Ein specieller Versuch sei herausgegriffen. Die unmittelbar be nachbarten Zellen, welche vorher noch gesund waren, zeigten Um lagerungen und Ausstülpungen. Eine in der zweiten Reihe befindliche Zelle, welche nach oben in eine Nachbarzelle einen Schlauc getrieben hatte, und deren Kern wie üblich etwa an dem Eingang dieses Schlauches lag, hatte den Kern nicht nach der neuen Wund

in gesandt. Vielmehr lag er gemäss den Wachsthumsverhältnissen, rie sie in dieser Zelle herrschten, der fortwachsenden Spitze genähert. lanz in der Nähe war ein vollkommen analoger Fall, wo ebenfalls er Kern durch die neue Wunde nicht irritirt wurde, sondern in einer ach der alten gerichteten Ausstülpung lag. Ein anderer Kern lag, otzdem seine Zelle an die neue Wunde grenzte, doch an einer enternten Stelle an der Membran, um hier einen Regenerationsschlauch ı eine früher abgestorbene Nachbarzelle zu treiben. Aehnliche Beipiele liessen sich in Menge anführen. Sie alle unterstützen unsere nsicht, dass die traumatrope Wanderung der Zellkerne deswegen rfolgt, weil in der Umgebung der Wunde sämmtliche Zellen zu rachsen beginnen, und bei Spitzenwachsthum der Zellkern seine entrale I age aufgibt und sich sammt einer reichlichen Plasmamenge ach dem wachsenden Ende zieht. Natürlich wachsen nicht alle so asgiebig, wie unter besonders günstigen Umständen die zunächst egenden Zellen bei Tradescantia. Aber doch bestreben sich die Vundränder, zusammen zu ziehen durch die vereinte Wirkung der ellen des ganzen Complexes.

#### Uebersicht über die Ergebnisse.

- 1. Es glückte, den polaren Process der Spaltöffnungsanlage bei en betreffenden Monocotylen umzukehren durch die Wirkung:
  - a) der Centrifugalkraft,
  - b) des traumatropen Reizes und
  - c) der umgekehrten Wachsthumsrichtung.
- 2. Die constante Wanderung des Zellkernes nach dem oberen heile der Zelle bei obigem Processe hängt mit der Wachsthumsichtung zusammen.
- 3. Beim Abziehen junger Epidermisstückehen oder bei Schnittzunden tritt aus noch nicht aufgeklärten Gründen eine momentane Vanderung der Kerne durch die Membranporen auf.
- 4. Letztere sind auch an den Spaltöffnungsmutterzellen und damit uch an den Schliesszellen vorhanden.
- 5. Künstlich hervorgerufene Dichtigkeitsunterschiede der Kernubstanz verursachten verschiedene Färbung, eine Thatsache, die sich ngezwungen nur durch Fischer's physikalische Färbungstheorie rklären lässt.
- 6. Die durch den Wundreiz afficirten Kerne von Hyacinthus lassen ine Aenderung der Form und Verlagerung ihres Inhaltes erkennen.

- 7. Die traumatrope Wanderung der Zellkerne ist auf ein durch die Wunde hervorgerufenes erneutes Wachsthum der Wundzone zurückzuführen.
- 8. Die Epidermis ist im Stande, unter günstigen Umständen sich aus sich selbst zu regeneriren.
- 9. In älteren, von neuem wachsenden Zellen von Tradescantia bewirkt der Zellkern wahrscheinlich eine Auflockerung und erneute Plasticität der Membran.

Leipzig, October 1900.

### Erklärung der Abbildungen.

#### Tafel XI.

Die Figuren wurden mittelst eines Abbé'schen Zeichenapparates gezeichnet

Fig. 1. Kern aus einem jungen, abgezogenen Epidermisstreifen von Allium nutans In dem oberen Winkel der Zelle ist er an zwei Stellen durch die Membran

getreten. Nach dem Leben. Vergr. 1040.

Fig. 2-4. Verschiedene Epidermiskerne von Allium nutans, die im Begriffe sind durch die Membranen zu wandern. In Chromosmiumessigsäure fixirt, mi Safranin-Gentianaviolett-Orange-G tingirt. Die tiefschwarz gezeichneten Stellen sind roth, die übrigen blau gefärbt. In zwei Fällen ist die Durch trittsstelle zu sehen. Vergr. 1040.

Fig. 5 u. 6. Durch einen Wundreiz afficirte Kerne aus der Epidermis von Hyacinthu orientalis. Fixirung und Färbung wie in Fig. 2—4. Vergr. 1040.

Fig. 7. Dasselbe. Aelterer Kern. Vergr. 320.

Fig. 8. Kerne von Tradescantia fluminensis; a normal, b in der Nähe einer Wunde Ein Kern zeigt eine Einschnürung. Fixirung und Färbung wie ober Vergr. 320.

Fig. 9. Epidermisstück von Tradescantia virginica in Regeneration begriffen. Nac Verlauf von 24 Stunden nach dem Leben gezeichnet. Vergr. 320.

Fig. 10. Ein anderes. Nach drei Tagen gezeichnet. Vergr. 320.

Fig. 11. Vollkommener Abschluss einer Wunde nach drei Tagen. Vergr. 170.

Fig. 12. Dasselbe. Eine Schliesszelle am Wundverschluss betheiligt. Nach einer in Glycerin eingebetteten, mit Borax-Carmin gefärbten Präparat gezeichne Vergr. 320.

Fig. 13. Eine Epidermiszelle hat sich vollständig in eine benachbarte hineingestülp

Nach dem Leben. Vergr. 320.

#### Litteratur.

schirch A. und Oesterle O., Anatomischer Atlas der Pharmacognosie und Nahrungsmittelkunde. 2000 Originalzeichnungen auf 81 Tafeln mit begleitendem Text. Leipzig, Tauchnitz. 1900.

Das gross angelegte, schön ausgestattete Werk wurde schon bei dem Erheinen der ersten Lieferung in der Flora besprochen; heute, da dasselbe, wenigens in einem vorläufigen Abschluss, vor uns liegt, sei es gestattet, nochmals darauf rück zu kommen. Was die Verfasser versprochen, haben sie in den Lieferungen s auf die letzte redlich gehalten; nur in dem einen Umstande haben sie sich errechnet, dass nämlich das Werk in "etwa einem Jahre zu Ende geführt werden" Meinen Erfahrungen nach würden sich diesem Vorhaben selbst bei dem rliegenden Umfange recht erhebliche technische Schwierigkeiten entgegen geellt haben. In der Form, welche das Werk bietet, ist es ein vortreffliches Hilfsittel nicht bloss für den Selbstunterricht, sondern auch für den Lehrer, der in e innere Beschaffenheit der Drogen einführen will. Ref. hat dasselbe häufig enutzt und weiss es deswegen aus eigener Erfahrung zn würdigen und zu schätzen. ie Abbildungen sind scharf und klar; in manchen Fällen wird vielleicht der eine ler der andere Betrachter einen etwas kräftigeren Ton im Drucke namentlich ewisser anatomischer Bilder wünschen. Aus den Erfahrungen, welche bei der childerung der anatomischen Einzelheiten der Drogen gewonnen werden, ziehen unn die Verfasser die Schlüsse auf die Beschaffenheit ihrer Pulver. rgfältige Untersuchungen über die letzteren liegen nun genug zur Verwendung ereit; wir können nur den lebhaften Wunsch hegen, dass sie auch entsprechend enützt werden. Die äussere Ausstattung des Werkes ist der grossen Verlagsichhandlung angemessen und würdig.

Die Abbildungen sind zum allergrössten Theile Originalien und mit der össten Meisterschaft angefertigt. Schon der Fleiss und die Sorgfalt, welche is ihnen sprechen, verdienen die höchste Anerkennung; einige Bilder sind aber ahre Meisterstücke, wie z. B. die Darstellungen des Rhabarbers. Gerade in der erstellung durchaus origineller Abbildungen auf einem Gebiete, welches der eine Perfasser so vollkommen beherrscht, liegt ein hoher Werth dieses Buches.

Wenn ich einige Punkte berichtigen will, so geschieht das nur aus dem Genken heraus, dass ein solches Buch bei seiner hoffentlich recht weiten Verbreitung öglichst frei von Irrthümern sein soll. Ich werde nur auf solche Gegenstände ngehen, die ich selbst genauer untersucht habe. Bezüglich der morphogischen Natur des Ingwer-Rhizoms ist in allen neueren Büchern über Pharmagnosie die Meinung ausgesprochen, dass es eine Schraubel sei. Diese Ansicht falsch: da die Sprosse folgender Ordnung zum Mutterspross nicht rechtwinklig stellt sind, sondern in die Mediane des Deckblattes fallen, so kann bei der ympodialbildung eine Schraubel, welche eine seitliche Stellung am Mutterspross fordert, nicht resultiren. Das Rhizom des Ingwers ist eine Sichel.

Die Darstellung der Rhizoma Hydrastidis ist ebenfalls zu bemängeln. Wir haben es nicht mit einer kriechenden Grundaxe zu thun, welche etwa mit derjenigen einer Anemone nemorosa zu vergleichen ist. Der Körper, welcher in den Apotheken geführt wird, stellt vielmehr nur senkrecht orientirte blühende Zweige einer oft bis über faustgrossen unterirdischen Axe dar.

Endlich sei es gestattet, noch ein paar Worte über die Cola zu sagen. Ich habe vor Kurzem nachgewiesen, dass die grossen Colanüsse von einer bisher unbekannten, übersehenen Art der Gattung Cola stammen, die ich Cola vera genannt habe. Dem gegenüber meint Tschirch, dass die Frage noch nicht geklärt sei und "dass, so weit er die Sache übersehen kann, sowohl Cola acuminata als Cola vera Samen mit zwei Cotyledonen besitzen und also grosse Colanüsse liefern können und dass dagegen Cola Ballayi Samen mit vier Cotyledonen besitzt". Tschirch begründet diese Ansicht dadurch, dass er von Buitenzorg unter der Bezeichnung Cola acuminata Blüthen und Früchte erhalten habe, die in keinem Punkte von der echten Cola acuminata abweichen und deren Samen zwei Cotyledonen enthielten.

Der Widerspruch, der zwischen Tschirch und mir besteht, löst sich sehr einfach auf: mir von Tschirch übersandte Blüthen beweisen klar und deutlich, dass die in Buitenzorg unter dem Namen C. acuminata cultivirte Pflanze einfack Cola vera ist. Ich habe zudem in Erfahrung gebracht, dass diese Pflanze als die echte Colapflanze durch den holländischen Consul von Sierra Leone nach dem Garten in Java geschickt worden ist. Als Stammpflanze der echten Colanuss galt nun anstandslos bis zu meiner Ausscheidung der Cola vera allein die Cola acuminata; unter diesem Namen liegen die getrockneten Exemplare von Sierra Leone, dem Ashanti-Lande, der Dubreka-Küste in den Herbarien, unter ihm wird sie in den Gärten cultivirt. Die von P. de Beauvois zuerst beschriebene Sterculia acuminata, welche R. Brown Cola acuminata genannt hat, ist von jener ausgezeichnet verschieden. Mit dieser nahe verwandt, so dass ich sie nur als Varietät ab trennen konnte, ist C. Ballayi Cornu von Gabun. Ich habe aber schon in meiner Monographie der afrikanischen Sterculiaceen die Vermuthung ausgesprochen, dass reichlicheres Material von Niger, aus Kamerun und von der weiteren Küste bis Gabun uns dazu führen wird, aus der wirklichen C. acuminata mehrere Arten aus zuscheiden, von denen dann auch C. Ballayi eine gesonderte ausmachen dürfte Die in diesem Gebiete vorkommenden Cola-Arten aus der Untergattung Autocole haben, soweit meine Erfahrung reicht, immer mehr als zwei Cotyledonen und K. Schumann. liefern alle nur kleine Colanüsse.

Eléments de paléobotanique par R. Zeiller, ingénieur en chef de mines, professeur à l'école nationale supérieure des Mines. 1 Volin 8° de 421 pages, avec 210 figures. Paris, Georges Carré e C. Naud, éditeurs. 1900.

Die rege Thätigkeit auf dem Gebiete der fossilen Botanik hat das Bedürfnis nach zusammenfassenden Darstellungen hervorgerufen, die in letzter Zeit mehrfach erschienen sind (so z. B., um zwei der neuesten zu nennen, Potonié, Lehrbuch der Pflanzenpaläontologie, Seward, Fossil plants). Das Ziel des vorliegender gut ausgestatteten Buches, dessen Verfasser wir zahlreiche phytopaläontologisch Untersuchungen verdanken, dürfte wohl am besten aus dem von der Verlagsbuch handlung ausgegebenen Prospect hervorgehen, in welchem es heisst: Es gab bisher

wenigstens in französischer Sprache, kein allgemeines, einigermaassen elementares Werk über Paläobotanik, und die Botaniker, Geologen oder Bergleute, welche ohne ein eingehendes Specialstudium der fossilen Pflanzen zu beabsichtigen) in vissenschaftlichem oder technischem Interesse sich mit ihnen bekannt machen vollten, mussten sehr ins Einzelne gehende voluminöse Werke benützen. Diese ind ausserdem schon vor mehreren Jahren erschienen und entsprechen infolge lessen vielfach nicht mehr dem gegenwärtigen Standpunkt der Wissenschaft. Die Inzuträglichkeiten dieses Zustandes, namentlich auch mit Rücksicht auf den öheren Unterricht, wurden mehr als einmal hervorgehoben. Die "Eléments de aléobotanique" sollen diese Lücke ausfüllen.

Der Verfasser bemühte sich gemäss dem von ihm in seinen Vorlesungen ber fossile Pflanzen an der "École supérieure des Mines" befolgten Plane in enügend gedrängter Form die wesentlichsten Resultate mitzutheilen, zu denen nan beim Studium der fossilen Pflanzen bis jetzt gelangt ist. Er hat sich namentch bemüht, für jede der grossen Classen des Pflanzenreichs die bemerkenserthesten fossilen Typen hervorzuheben mit besonderer Berücksichtigung der usgestorbenen Formen, ihrer Beziehungen zu den ihnen am nächsten stehenden benden und den geologischen Schichten, in denen sie vorkommen. Er fasst usserdem in einem besonderen Kapitel die unterscheidenden Merkmale der Flora edes Terrains zusammen und zeigt, in welcher Aufeinanderfolge von Formen man lmählich von den ältesten Floren, welche ihre Spuren in der Erdrinde hinterssen haben, zu der heutigen Pflanzendecke der Erde gelangt. Er prüft schliessch, welche Belehrung man aus dem Studium der fossilen Pflanzen für die Frage ich ihren genetischen Beziehungen unter einander schöpfen kann, ohne übrigens e Lücken zu verhehlen, welche unsere Kenntnisse in dieser Beziehung aufweisen, ad den Einfluss, welchen das subjective Ermessen auf die Deutung der aufgendenen Materialien ausübt.

Ein eingehendes Litteraturverzeichniss am Schlusse des Bandes gibt dem eser, der weitere Studien zu machen wünscht die Quellen an. K. G.

urther experiments on artificial parthenogenesis and the nature of the process of fertilization by Jacques Loeb. Reprinted from the American journal of physiology Vol. IV, August 1. 1900.

Frühere Versuche des Verf. hatten gezeigt, dass unbefruchtete Eier von Arcia und Strongylocentrotus sich zu Larven entwickeln können, wenn man sie -2 Stunden in eine Mischung gleicher Theile Seewasser und einer  $\frac{20}{8}$ nMgCl<sub>2</sub>isung bringt. Es fragt sich, worin der "auslösende" Factor liegt. Man könnte nken, dass das MgCl<sub>2</sub> eine "specifische" Wirkung ausübt und dadurch die Entekelung bedingt, ausserdem aber ist der osmotische Druck in der Lösung ein herer als im Seewasser. Weitere Versuche haben nun gezeigt, dass in der That e Erhöhung des osmotischen Druckes ausschlaggebend ist, man kann genau dielben Resultate erzielen mit anderen Substanzen, z.B. einer Mischung gleicher leile einer  $\frac{10}{8}$ nKCl-Lösung und Seewasser oder einer entsprechenden NaCl-Lösung, noch besseres Resultat (d. h. die Entwickelung einer grösseren Anzahl Eier) rd erzielt, wenn eine verdünnte Salzlösung angewandt wird. Handelte es sich bei um Elektrolyten, so zeigte doch der Versuch mit Rohrzucker oder Harnoff, dass die Parthogenesis nicht durch elektrisch geladene Jonen in Seewasser Flora 1901. 10

bedingt wird, sondern lediglich durch die Erhöhung des osmotischen Druckes im umgebenden Wasser. Es wird sich fragen, ob es sich auch bei den Versuchen Winkler's über die Furchung unbefruchteter Eier unter der Einwirkung von Extraktivstoffen aus dem Sperma, über welche früher (Flora 1900 pag. 308) berichtet wurde, um eine specifisch-chemische (vgl. unten) Wirkung handelt oder um eine Erhöhung des osmotischen Druckes, was freilich nur auf experimentellem Wege klar gelegt werden kann.

In einer anderen Mittheilung (artificial parthenogenesis in Annelids, science R. S. Vol. XII Nr. 292) zeigt derselbe Verf., dass auch bei einer Annelide (Chaetopterus) unbefruchtete Eier zu anscheinend normalen Larven auswachsen können, wenn man entweder den osmotischen Druck der Lösung, in der die Eier liegen, erhöht oder die Constitution des Seewassers ändert ohne Concentrationsänderung. Ein kleiner Zuwachs der K-Jonen im Seewasser veranlasse die Eier von Chaetopterus zu Larven sich zu entwickeln, die ebenso rasch umher schwimmen als die aus befruchteten Eiern entstandenen; bei Echinodermen haben die K-Jonen keine solche Wirkung. Diese interessanten Beobachtungen eröffnen die Aussicht auf eine experimentelle Untersuchung des Vorganges der Befruchtung.

Wenn aber Loeb von einer "osmotic fertilization" und einer "chemical fertilization" spricht, so scheint mir dies nicht zweckmässig. Denn bei der "Befruch. tung", wie sie im Sexualprocess vorliegt, handelt es sich, wie in dem früherer Referat hervorgehoben, um zwei verschiedene Dinge: Anregung der Eizelle zu Weiterentwickelung (kurz gesagt Entwickelungsreiz) und Verschmelzung zweier Zellen. Nur das erstere Befruchtung zu nennen, widerspricht dem historischer Sinne des Wortes, zumal derselbe Vorgang, wie ich erwähnte, auch bei nich sexuellen Zellen sich findet. Denn ich kann keinen prinzipiellen Unterschied finder zwischen der Thatsache, dass unbefruchtete Eizellen durch bestimmte äusser Einwirkung zur Weiterentwickelung gebracht werden können und der, dass die auch bei manchen Sporen geschieht; es ist dies ein Vorgang, der an und für sic mit der Sexualität nichts zu thun hat, wenn auch allerdings gewöhnlich Entwicke lungsreiz und sexuelle Vereinigung zusammen auftreten. Es sei ferner dara erinnert, dass bei den Pflanzen viele "befruchtete" Eizellen in einen Dauerzustan übergehen, und es erst einer neuen "Auslösung" bedarf, um die Weiterentwicke lung herbeizuführen. Hier folgen zwei Entwickelungsreize auf einander; der i der Befruchtung gegebene bedingt zunächst nur eine sehr kurz andauernde En wickelung (wie sie sich in der Ausscheidung einer Zellmembran u. s. w. ausspricht und nach dem Ruhezustande müssen andere Reize einwirken. Woher es rühr dass die Eizelle ohne Entwickelungsreiz zu Grunde geht, wissen wir nicht, abe klar ist, dass die "Reduction der Chromosomenzahl" damit nichts zu thun he Es wäre sehr wohl möglich, dass auch beliebige sonstige embryonale Zelle (z. B. aus einem Vegetationspunkt), wenn sie aus dem Verbande mit al deren gelöst sind, sich ebenso wie die Eizellen verhalten würden, d. h. da sie unter normalen Umständen auch unter von anderen Zellen vermittelten Er K. Goebel. wickelungsreizen sich weiter entwickeln.

### Eingegangene Litteratur.

Arnoldi W., Ueber die Ursachen der Knospenlage der Blätter. S.-A. aus Flora oder Allg. bot. Ztg., 1900, Bd. 87.

1. de Bary's Vorlesungen über Bacterien. Dritte Auflage. Durchgesehen und theilweise neu bearbeitet von W. Migula. Mit 41 Fig. im Text. Leipzig, Verlag von W. Engelmann. 1900.

Bohlin Kurt, Et exempel på ömseseidig vikariering mellan en fjäll — och en kustform. S.-A. aus Bot. Not. 1900.

- Morphologische Beobachtungen über Nebenblatt- und Verzweigungsverhältnisse einiger andinen Alchemilla-Arten. S.-A. aus Öfversigt af Kongl. Vetenskaps-Akademiens Förhandlingan. 1899.

Brenner, Untersuchungen an einigen Fettpflanzen. S.-A. aus Flora od. Allg. bot.

Ztg. Bd. 87.

Bulletin de l'institut botanique de Buitenzorg. Nr. V u. VI.

Burck W., Preservatives on the stigma against the germination of foreign pollen.

- Koninklijke Akademie von vetenskapen te Amsterdam 29. Sept. 1900. ampbell D. H., Studies on the Araceae. Annals of botany Vol. XIV. Plautrian G., Nature et signification des Alcaloïdes végétaux. Bruxelles, Henri Lamertin, éditeur-libraire. 1900.
- La digestion dans les urnes de Nepenthes. Extr. du tome LIX des Mémoires couronnés et autres mémoires publ. par l'acad. royale de Belgique. 1900.

- Les installations botaniques et l'organisation agricole de Java et de Ceylon.

- Extr. de l'Ingénieur agricole de Gemblaux. 1900. Forrens C., G. Mendel's Regel über das Verhalten der Nachkommenschaft der Rassenbastarde. S.-A. aus Ber. der D. bot. Ges. 1900.

  - Untersuchungen über die Xenien bei Zea Mays. Ibid. Bd. XVII. 1899.
    Gregor Mendel's "Versuche über Pflanzenhybriden" und die Bestätigung ihrer Ergebnisse durch die neueren Untersuchungen. Bot. Ztg. 1900 Nr. 15.

- Ueber Levkoyenbastarde: zur Kenntniss der Grenzen der Mendel'schen Regeln. S.-A. aus Bot. Centralbl. Bd. 84. 1900.

Zapek Fr., Ueber den Nachweis der geotropischen Sensibilität der Wurzelspitze. S.-A. aus d. Jahrb. f. wiss. Bot. Bd. 35 Heft 2.

Errera L., Georges Clautriau, Esquisse biographique. Bruxelles 1900.

Fischer A., Die Empfindlichkeit der Bacterienzelle und das bactericide Serum. Mit 1 Taf. S.-A. aus d. Zeitschr. f. Hyg. u. Infectionskrankh. 35. Bd. Fritsch K., Schulflora für die österreich. Sudeten und Alpenländer (mit Ausschluss des Küstenlandes). Wien, Verlag von Carl Gerold's Sohn. Preis 3 Mk. 60 Pfg. tallar do A., Las nuovos estudios sobre la fecundacion de las fanérogames. S.-A.

Anales de la sociedad cientifica Argentina t. XLIX. Buenos Aires 1900. dobi Chr., Entwickelungsgeschichte des Pythium tenue n. sp. Ex scriptis horts

botanici Univers. Imper. Petropolitani Fasc. XV. 1899.

- - I. Ueber einen neuen parasitischen Pilz, Rhizidiomyces Ichneumon n. sp. und seinen Nährorganismus, Chloromonas globulosa Perty. Mit 2 Tafeln. II. Fulminaria microphila nov. gen. et sp. Ibid. Fasc. XV.

3 Plates. (The Norwegian North Polar expedition 1893—1896, scientific results

edited by Fridtjof Nansen).

- Hydrographic-biological studies of the north atlant. ocean and the coast of Nordland. Report on Norwegian Fishery- and Marine-Investigations Vol. I.
- and J. Hjort, Hydrographic-biological investigations of the Skagerak and Christiania fjord. Ibid. Nr. 2.

Haberlandt G., Ueber die Reception des geotrop. Reizes. S.-A. aus Ber. der

D. bot. Ges. Bd. XVIII, 1900, Heft VI.

Halácsy E. de, Conspectus florae graecae. Vol. I fasc. II. Lipsiae sumptibus W. Engelmann. Preis 8 Mk.

Hansen A., Repetitorium der Botanik. 6. verb. Auflage. Würzburg 1900.

Hertwig O., Die Entwickelung der Biologie im 19. Jahrhundert. Jena, Verlag von G. Fischer. Preis 1 Mk.

Hesselman H., Om Mykorrhiza bildningar hos arktiska växter. Med 3 Taflor. Meddelanden från Stockholm högskola Nr. 203. Bihang till K. Svenska Vet. Akad. Handlingar Band 26. Afd. III Nr. 2.

Land W. J., Double fertilization in Compositae. Repr. from botanical gazette

Vol. XXX. 1900.

Loeb Jacques, Further experiments on artificial parthenogenesis and the nature of the process of fertilization. Repr. fr. Amer. Journ. of physiol. Vol. IV. Aug. 1900. — On the transformation and regeneration of organs. Ibid. Juni 1900.

- Artificial parthenogenesis in Annelids. Repr. from science N. S. Vol. XII.

- On the artificial production of normal larvae from the unfertilized eggs of the sea urchin (Arbaria). Repr. fr. the American Journal of physiol. Vol. III Nr. IX. Lotsy J. P., Rhoapalocnemis phalloides, Jungh. a morphological-systematical study.

Extr. des Annales du jardin botanique de Buitenzorg 2e sér. Vol. II. 1900.

Magnus W., Studien an der endotrophen Mycorrhiza von Neottia nidus avis L.

S.-A. aus Jahrb. f. wiss. Botanik Bd. XXXV Heft 2. Mit 3 Tafeln.

Mededelingen uit 's lands plantentuin XXIX. Tweede gedeelte van de Be-

schrijving der giftige en bedwelmende planten bij de vischvangst in gebenik door M. Greshoff. Batavia 1900.

Moore G. Th., New or little known unicellular algae I Chlorocystis Cohnii. Repr.

fr. botanical gazette Vol. XXX. 1900.

Nordhausen M., Ueber basale Zweigverwachsungen bei Cladophora und über die Verzweigungswinkel einiger monosiphonen Algen. Mit 1 Tafel. S.-A. aus Jahrb. f. wiss. Botanik Bd. XXXV.

Pirotta R. e Dr. B. Longo, Osservazioni i ricerche sulle dynomariaceae cor considerazioni sul percorso del tubo pollinico nelle Angiosperme inferiori Estratto dal fasciculo 2º Anno IX dell'Annuario del R. Istituto bot. di Roma. 1900 Raciborski M., Ueber die Verzweigung. Extr. des annales du jardin botanique

de Buitenzorg 2e sér. Vol. II. 1900.

Ueber die Keimung der Tabaksamen. Extrait du bulletin de l'institut botanique de Buitenzorg Nr. VI.

Schrenk H. v., Two diseases of red cedar caused by Polyporus juniperinus n. sp U. S. depmt. of agriculture, Division of vegetable and Polyp. carneus Nels. physiology and pathology Bull. 21. Scott D. H. and Hill T. G., The structure of Isoetes Hystrix. Annals of botany

Vol. XIV. Sept. 1900.

- Note on the occurence of a seed-like fructification in certain palaeozoic

Proceedings of the royal society vol. 67. - On the primary wood of certain Araucarioxylons. Annals of botany.

Strasburger E., Einige Bemerkungen zur Frage nach der "doppelten Befruch tung" bei den Angiospermen. S.-A. aus Bot. Ztg. 1900. Tschirch A. und H. Kritzler, Mikrochemische Untersuchungen über Aleuron

körner. S.-A. aus Ber. der D. pharm. Ges. 10. Jahrg. 1900 Heft 10.

De Vries H., Sur l'origine expérimentale d'une nouvelle race végétale. Compte

rendus de l'acad. d. sc. 9 Juli 1900.

- Sur la mutabilité de l'Oenothera Lamarckiana. Ibid. 1. October 1900.

Waldvogel T., Das Lautikerried und der Lützelsee. Inaug.-Diss. Zürich 1900 Warming E., Familien Podostemaceae Afh. V. Kjobenhavn 1899. Kgl. Dansk Vidensk. Selsk. Shrifter 6. Raekke.

Webber H. J., Xenia or the immediate effect of pollen in Maize. U.S. depm

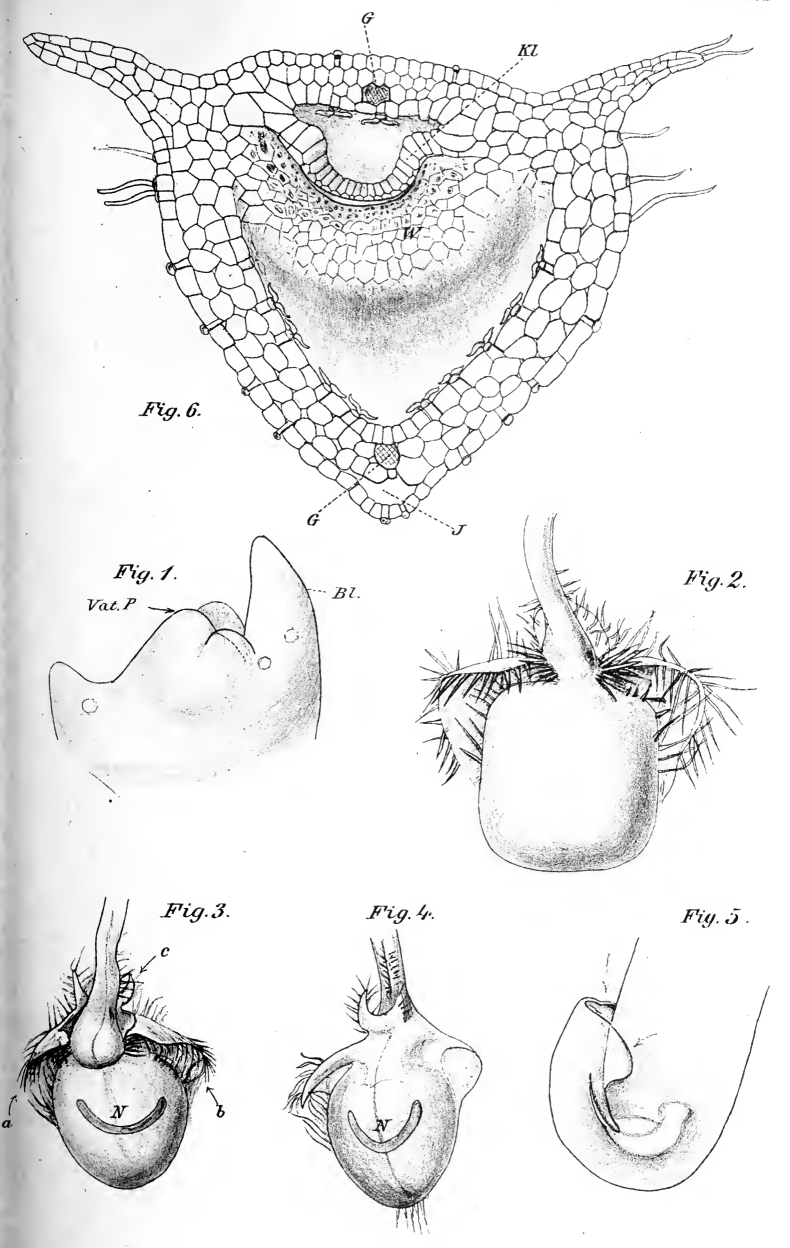
of agriculture Bulletin Nov. 22. 1900.

Winkler H., Ueber Polarität, Regeneration und Heteromorphose bei Bryopsi Mit 3 Holzschn. S.-A. aus Jahrb. f. wiss. Botanik Bd. 35 Heft 3.

Woronin M., Ueber Sclerotinia cinerea und Scl. frutigena. Mit 6 Tafeln. aus Mémoires de l'acad. imp. des sciences de St. Petersbourg, VIII séri Classe physico-mathématique Vol. X Nr. 5.

Zahlbruckner A., Plantae Pentherianae. Aufzählung der von Dr. A. Penthe und in seinem Auftrage von P. Krook in Südafrika gesammelten Pflanze S.-A. aus Ann. d. k. k. naturhist. Hofmuseums Bd. XV Heft 1. Wien 190

Zeiller R., Éléments de paléobotanique. Paris, Verlag von G. Carré et Preis 20 Frcs. Naud. 1900.



OF THE UNIVERSITY OF ILLINOIS.

## Intersuchungen über Morphologie, Anatomie und Samenentwickelung von Polypompholyx und Byblis gigantea.

# Franz Xaver Lang.

Hierzu Tafel XII und 80 Textfiguren.

#### Litteraturverzeichniss.

. Goebel, Pflanzenbiologische Schilderungen, Vol. II.

Goebel, Organographie pag. 444 u. ff.

Goebel, Utricularia. Annales du Jardin botanique de Buitenzorg Vol. IX.

Goebel, Der Aufbau von Utricularia. Flora 1889.

Schenk, Beiträge zur Kenntniss der Utricularien; Utricularia montana Jacq. und Utr. Schimperi nov. sp. Pringsheim's Jahrbücher XVIII.

Kamiénski, Vergleichende Untersuchungen über die Entwickelungsgeschichte der Utricularien. Botanische Zeitung 1877.

. Eichler's Blüthendiagramme.

Merz, Untersuchungen über die Samenentwickelung der Utricularieen. Flora, 84. Bd. (Ergänzungsbd. z. Jahrg. 1897) pag. 69ff.

Bentham, Flora Australiensis. Vol. II.

### Einleitung.

Die vorliegende Arbeit erstreckt sich auf zwei insectivore Pflanzen: ämlich auf die landbewohnende Utriculariee Polypompholyx und auf ie "Droseracee" Byblis gigantea. — Das Material zu dieser Arbeit urde seiner Zeit von Herrn Professor Goebel in West-Australien esammelt und mir gütigst von ihm zur Bearbeitung zur Verfügung estellt.

Was nun Polypompholyx betrifft, so beschränken sich die Aniben der Litteratur hierüber auf eine blosse Aufzählung derjenigen erkmale, welche die Pflanze als eine Utriculariee charakterisiren; ihere Untersuchungen über Morphologie, Anatomie, speciell über amenentwickelung sind bisher nicht publicirt worden. Es war daher eine Aufgabe, die Untersuchung nach dieser Richtung zu führen.

Was dann Byblis anbelangt, so wurde diese insectivore Pflanze isher zu den Droseraceen gestellt. Doch hat Byblis mit den Droraceen nur eine ganz äusserliche Aehnlichkeit, denn eine vergleichende ntersuchung mit anderen Droseraceen, wie sie von mir durchgeführt urde, hat zu dem Resultat geführt, dass Byblis überhaupt keine roseracee ist, sondern eine sympetale Pflanze, welche im Bau ihrer rüsen noch am meisten sich Pinguicula nähert.

Flora 1901.

Wurde doch auch Cephalotus, eine gleichfalls auf Australien beschränkte Insectivore, anfangs zu den Rosaceen gestellt, während sie jetzt in der Familie der Saxifrageen einen Platz gefunden hat. Wie aber Goebel in seinen "Pflanzenbiologischen Schilderungen" Vol. II nachgewiesen hat, ist Cephalotus, nach dem Bau der Kannen, in nächste Nähe von Sarracenia zu stellen.

## I. Polypompholyx.

Morphologie, Anatomie und Samenentwickelung von Polypompholyx.

Polypompholyx ist eine den Landformen von Utricularia ähnliche Pflanze, welche nur an feuchten, sandigen Standorten gedeiht und gänzlich wurzellos ist. Das Pflänzchen wird über 20 cm hoch und besitzt typische Utriculariaschläuche. Das schlanke Stämmchen schliesst mit einem Blüthenstand ab und gliedert sich in zwei Theile, in einen sehr kurzen, knollenförmig angeschwollenen, blatttragenden Theil und in die sehr lange Inflorescenzachse. Am Grunde der Inflorescenzachse entspringen, zu einer Rosette vereinigt, die spatelförmigen Laubblätter, ferner zahlreiche cylindrische Ausläufer und lang- und kurzgestielte Blasen. Die Blüthen sind zu einem terminalen, botrytischen Blüthenstand vereinigt und ausgeprägt dorsiventral.

## Keimung der Samen.

Die reifen Samen von Polypompholyx sind kugelförmig und vollständig glatt. Der Embryo zeigt hier im Samen noch keine deutlicher Blattorgane; aber bei der Keimung treten zunächst zwei dieser Organe auf, von welchen das eine sich zum Blatt, das andere aber zun Ausläufer entwickelt. Später erscheint als drittes Organ die Anlage der ersten Blase. Die Samenschale wird vom Blatte gesprengt, welche sofort ergrünt. Fast gleichzeitig mit dem ersten Blatte erscheint ein cylindrisches, chlorophyllloses Gebilde, welches sich sofort abwärt krümmt und in das Substrat eindringt; es ist das der Ausläufer resp die "Blattwurzel" (vgl. Goebel, Organographie pag. 444). Siehe Text Fig. 1. Da nun das erste Blatt und der erste Ausläufer sich geger über stehen, so könnte man diese beiden ersten Anlagen auch al Cotyledonen bezeichnen, um so mehr, als der Ausläufer am Licht auch ergrünen kann. — Der Vegetationspunkt des Keimling stellt eine stumpf konische Erhebung dar; er zeigt die Anlagen de jüngsten Organe in spiraliger Anordnung. Wie die Abbildung (sieh Fig. 1 Taf. XII) erkennen lässt, treten schon an diesen jüngsten Ar

lagen schleimabsondernde Drüsen auf. Der Vegetationspunkt der Keimpflanze entwickelt sich weiter zum radiären Spross (Text-Fig. 2). Dass der Keimspross mit einer Inflorescenz abschliesst, geht schon daraus hervor, dass an der Basis der Inflorescenz meist noch die Samenschale erhalten ist. Da die Blätter von Polypompholyx sehr klein und zart sind, so ist a priori schon ein lang andauerndes Spitzenwachsthum ausgeschlossen. Ein Blättchen, das eben erst die Samenschale gesprengt hat, zeigt an seinem zugespitzten Ende noch eine kleine Zone meristematischen Gewebes; doch bald wird das Spitzenwachsthum durch intercalares Wachsthum ersetzt. Der anatomische Bau dieser spatelförmigen Primärblätter stimmt mit dem der späteren Laubblätter überein. Ein schwach entwickeltes Gefässbündel durchzieht die Mitte der Blattspreite; Spaltöffnungen und schleimabsondernde

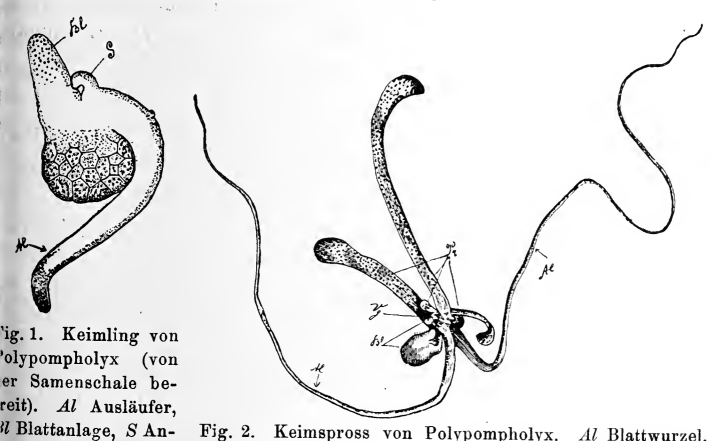


Fig. 2. Keimspross von Polypompholyx. Al Blattwurzel, Pr Primärblatt, Bl Blase, Vg Vegetationspunkt.

Drüsen sind bereits vorhanden. Das Assimilationsgewebe ist gleichnässig entwickelt; die Epidermiszellen sind langgestreckt und uhrlasförmig nach Aussen gewölbt, wodurch die ganze Oberhaut ein apillöses Aussehen gewinnt. Auch zeigt die jugendliche Epidermis uf ihrer Cuticula zahlreiche Wärzchen aus Cutin, denen wir später och bei den Laubblättern begegnen werden.

lage der Blase.

Bei Polypompholyx kommt es auch zur Bildung von secundären aflorescenzen; beachtenswerth ist die starke Krümmung, welche igendliche Inflorescenzachsen ausführen. In seinen "Pflanzenbiogischen Schilderungen" und in den "Annales du Jardin botanique

de Buitenzorg Vol. IX" hat Goebel die Keimungsgeschichte der Utricularien ausführlich behandelt, worauf hier hingewiesen sein mag.

Ein Keimspross von Polypompholyx ist ausgestattet mit Blättern, Blasen und Ausläufern in radiärer Stellung, und in dieser Reihenfolge wollen wir denn die Organe behandeln.

#### Laubblatt.

Die langgestielten Blätter von Polypompholyx sind ganzrandig und spatelförmig; sie werden bis zu 12 mm lang und etwa 2 mm breit. Stiel und Spreite gehen allmählich in einander über; auch lassen die Blätter an dieser Uebergangsstelle eine kleine Einrollung ihrer Ränder nach oben erkennen. Der Blattstiel ist ziemlich lang und gleicht, je mehr er sich von der Spreite entfernt, im Querschnitt dem Querschnitt eines Ausläufers. Blattstiel und Blattspreite sind mit Drüsen besetzt, der Stiel ziemlich reichlich, spärlich die Spreite. Die Laubblätten erweisen sich als dorsiventral.

## Anatomie des Laubblattes.

Die Epidermiszellen der Oberseite eines Laubblattes von Polypompholyx zeigen eine nur schwache Wellung, während die Epidermis zellen der Unterseite stark gewellt erscheinen und auch stärker gewölbt sind. Die Aussenwände dieser Oberhautzellen sind nur schwach verdickt; die Radial- und Innenwände sind unverdickt. Die Epidermis zellen des Blattstiels sind langgestreckt wie die der Ausläufer. Be achtenswerth ist, dass sowohl die Epidermiszellen der Ober- wie die der Unterseite chlorophyllos sind, während die ebenfalls an nasse Standorten wachsende Genlisea einen Chlorophyllgehalt der Epidermi aufweist. Die Cuticula, welche als ein dünnes Häutchen die Epidermi überzieht, ist zahnlos, besitzt aber auf der Blattoberseite so zahlreich Wärzchen aus Cutin, dass die ganze Blattoberfläche hiedurch ein rauhe Beschaffenheit gewinnt. Eigenthümlich ist es, dass diese Wärzchen dem Blattstiele fehlen und an der Blattunterseite nur an de Rändern entwickelt sind.

Die Spaltöffnungen sind etwas über die Epidermiszellen erhöl und fast kreisrund. Sie vertheilen sich mehr auf die Blattoberseit als auf die Unterseite; sie sind links und rechts vom Gefässbünd orientirt und verschwinden nach dem Blattrande zu.

## Anhangsgebilde der Epidermis.

Das ganze Blatt ist mit Drüsen besetzt, reichlicher am Stiel un auf der Unterseite, etwas spärlich auf der Oberseite. Die Drüse

rersenkten Basalzelle, einer beiderseits planen Mittelzelle und einer secernirenden Kopfzelle. Eine Sprengung der Cuticula findet nicht tatt. Die Drüsen secerniren Schleim, was besonders an jungen Blättern zur Erscheinung tritt. Die Schleimbildung tritt nicht nur an der Oberläche von Wasserpflanzen auf, sondern auch an Pflanzen, welche wie insere Polypompholyx an feuchten Standorten leben; hier hat der schleim wohl nur die Bedeutung, die Laubblätter gegen Austrocknung u schützen.

### Das Assimilationsgewebe

st in der Nähe der Blattränder nur zwei Zelllagen stark, drei bis vier ach der Mitte zu (Fig. 3). Dem einfachen Bau des Blattes zufolge

laben wir es hier mit der liedersten Ausbildungstufe des Assimilationsystems zu thun, weil das Assimilationsgewebe zuleich als Ableitungsgewebe functionirt, also die Interscheidung von Pa-

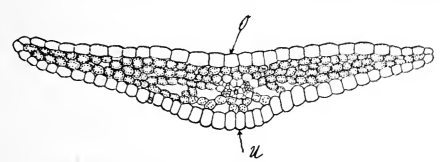
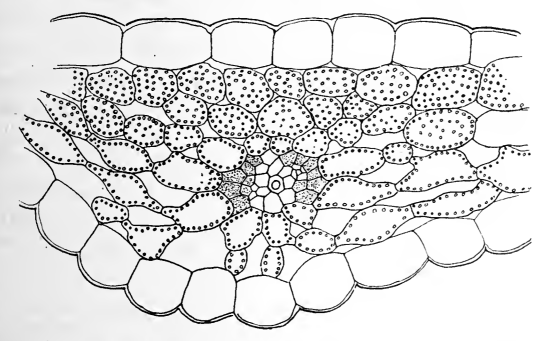


Fig. 3. Querschnitt durch ein Laubblatt von Polypompholyx. O Blattoberseite, U Unterseite.

ssadenparenchym und Schwammparenchym nicht gegeben ist, wie es auch bei anderen rasch vergänglichen Pflanzen der Fall ist.

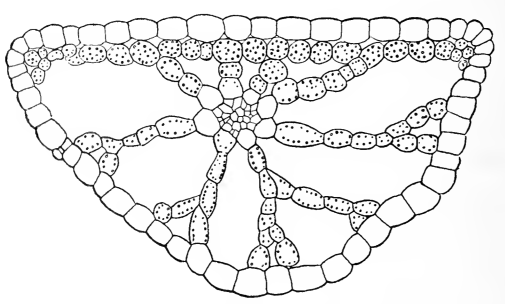


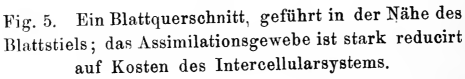
ig. 4. Der mittlere Theil eines Blattquerschnittes von Polypompholyx. Derselbe zeigt den curvenförmigen Verlauf der Assimilationszellen.

mmerhin kann man in diesem als Schwammparenchym ausgebildeten ssimilationssystem zwischen den chlorophyllführenden Zellen der Obernd Unterseite erhebliche Unterschiede constatiren. Die der Blattberseite angehörigen Assimilationszellen sind viel chlorophyllreicher

als die der Unterseite. Aber auch in der Form unterscheiden sich die genannten Zellen; die der Oberseite sind rundlich oder oval, die der Unterseite aber spindelförmig und zur Querachse des Blattes gestreckt. Alle Chlorophyllzellen streben mehr oder weniger dem in der Blattmitte gelegenen Gefässbündel zu, so dass ein geradezu kurvenförmiger Verlauf der assimilirenden Zellen zu Stande kommt (Fig. 4). Auf Längsschnitten constatirt man, dass sowohl Epidermiszellen, als auch die Assimilationszellen zur Längsachse des Blattes mehr als zur Querachse gestreckt sind.

Die Blattunterseite weist ein stark entwickeltes Intercellularsystem auf, das sich um so mächtiger entfaltet, je mehr sich die Blattspreite dem Stiele nähert, so dass schliesslich das eigentliche Assimilationsgewebe auf der Oberseite nur mehr ein e Zelllage stark erscheint (Fig. 5).





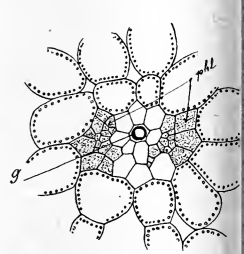


Fig. 6. Blattgefässbündel. phl Phloëmbündelchen, G Gefäss.

Im Blattstiel verläuft endlich nur mehr ein Gefässbündelstrang, von dem nach der bis auf die Epidermis reducirten Wandung des Stieles die radial gestellten Assimilationszellen ausgehen, mit grossen Intercellularräumen alternirend. Das Blatt selbst wird von dem es durchziehenden Gefässbündel in zwei symmetrische Hälften getheilt. In das Blatt biegt nur ein einziges Leitbündel aus (Fig. 6). Dasselbe besteh aus einem einzigen Gefäss mit spiraliger oder ringförmiger Verdickung und einigen Siebröhren und parenchymatischen Elementen Nicht selten spaltet sich der Siebtheil, so dass das einzige Gefäss linkt und rechts von einem Phloëmbündelchen begleitet erscheint. Indem abeinach der Blattspitze zu diese beiden Phloëmbündelchen sich wieder ver einigen, kommt ein typisches collaterales Gefässbündel zu Stande, dessei Gefässtheil nach oben und dessen Siebtheil nach unten zu liegen kommt

### Ausläufer (Blattwurzeln).

Die Ausläufer entstehen nur an der Basis des Blüthensprosses und sind fadenförmige, nicht ganz cylindrische, nach der Spitze zu sich verjüngende Gebilde, welche oft eine beträchtliche Länge erreichen können. Ich habe Ausläufer gemessen, die 25-28 mm lang waren. Sie dringen in den Boden ein, ohne sich zu verzweigen und wachsen an der Spitze weiter. Sie produciren keine Blasen; wohl aber konnte ch einen Ausläufer beobachten, welcher, schon 18 mm lang, an seiner Spitze in eine Blasenanlage übergegangen war, was dafür spricht, dass Ausläufer und Blasen als homologe Organe zu betrachten sind. (Vgl. lie ganz analogen Verhältnisse von Utricularia Hookeri, Goebel, Orranographie pag. 445.) Sie sind weit mehr als die Laubblätter und Blasen mit Drüsen besetzt, deren schleimiges Secret ihnen wohl das Eindringen in das Substrat erleichtern mag. Nach Goebel (Flora 1889) äge die Vermuthung nahe, dass diese zahlreichen Drüsen, welche erade die Ausläufer so dicht bedecken, der Inflorescenz den nöthigen

Halt verleihen, indem vermöge dieser Drüsen die Ausläufer fest mit den Bodenpartikelchen verkleben und so u Haftorganen werden, wobei sie reilich auch noch als Organe der Vahrungsaufnahme functioniren. Wie in Querschnitt zeigt (Fig. 7), sind lie Ausläufer etwas abgeplattet, also benfalls dorsiventral gebaut.

Der anatomische Bau dieser Ausäufer ist ein sehr einfacher: Wir ehen auf dem Querschnitt einen entralen Gefässbündelstrang, von iner parenchymatischen Scheide umeben, von der nach der ein-

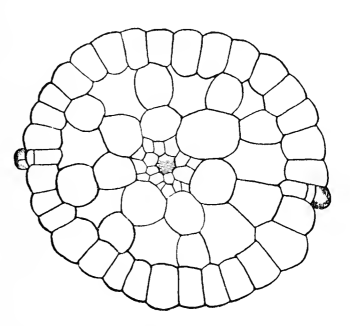


Fig. 7. Querschnitt durch einen Ausläufer (resp. "Blattwurzel").

chichtigen Wand einzelne Zellen ausgehen, welche ein radial angerdnetes Intercellularsystem zwischen sich frei lassen. Auch das lentrum weist öfters einen rhexigenen Intercellularraum auf, welcher urch Zerstörung des Gefässes entstanden ist, während der Siebtheil rhalten bleibt. Der Siebtheil wird vom Gefässe (es ist nur ein einiges vorhanden) nur ein Stück weit von der Ansatzstelle aus beleitet. Der Bau des Gefässbündels entspricht dem eines Blatteitbündels.

#### Die Blasen.

Die Blasen von Polypompholyx sind, wie ein Querschnitt zeigt (siehe Tafel-Fig. 6), meist scharf dreikantig und verjüngen sich nach dem terminalen Ende, das öfters mit borstenähnlichen Haaren besetzt ist. Doch kommen auch Blasen von mehr quadratischen Formen vor, wie aus der Abbildung zu ersehen ist (siehe Tafel-Fig. 2). Die Blasen sitzen an längeren oder kürzeren Stielen. Der Blasenstiel selbst hat die Eigenthümlichkeit, dass er bei seinem Uebergang in den Blasenkörper etwas anschwillt und links und rechts von dieser Anschwellung einen kleinen Höcker bildet, welcher mit einer horizontalen Wimperreihe besetzt ist (siehe Tafel-Fig. 2 u. 3). Auf diesen beiden Wimperreihen ruhen wie auf zwei Widerlagern zwei flügelartige Fortsätze, welche die beiden seitlichen Eingänge zur Blase schützend überdachen. Diese flügelartigen Fortsätze sind an ihren Rändern mit borstenähnlichen Haaren besetzt, denen von der gegenüberliegenden Wandpartie Die Blase weist dann der Blase ähnliche Borsten entgegenstarren. noch einen dritten halbmond- oder sichelförmigen Fortsatz auf (siehe Tafel-Fig. 4), der zu den beiden seitlichen Fortsätzen median auf der ventralen Seite der Blase gelegen den dritten oberen Eingang zur Blase beherrscht und ebenfalls an seinen Rändern Borstenhaare trägt. Blasenstiel und Blase sind aussen mit zahlreichen schleimabsondernden Drüsen besetzt. Die Blasen sind dadurch ausgezeichnet vor anderen Schlauchblättern, dass sie keine freie Eingangsöffnung besitzen, sondern eine trichterförmige Eingangsöffnung, welche durch eine Klappe verschlossen ist, die auf einem hufeisenförmigen Widerlager ruht. Die bereits erwähnten drei Eingänge, welche zum eigentlichen, durch eine Klappe verschlossenen Eingang zum Blaseninnern führen, erinnern ar die drei Eingänge der Schlauchblätter von Genlisea.

Eine nähere Betrachtung dieser Blasen zeigt, dass an der Sprossachse von Polypompholyx sich zweierlei Formen derselben finden die freilich nur geringfügige Unterschiede aufweisen, welche mehr die äusseren Conturen betreffen, die eigentliche Architektonik der Blase aber wenig oder nicht berühren. Es sind nämlich langgestielte Blaser vorhanden (und sie bilden bei weitem die Mehrzahl), welche im Boder stecken, und kurzgestielte Blasen, welche zwar auch im Boden stecken aber etwas über die Oberfläche des Substrats hervorragen. Die lang gestielten Blasen sind kleiner als die kurzgestielten; sie besitzen meis quadratische Form, während die grösseren kurzgestielten Blasen schar dreikantig sind und dicke, fleischige Wände besitzen. Ferner haben die kurzgestielten, solideren Blasen die flügelartigen Fortsätze oft schwäche

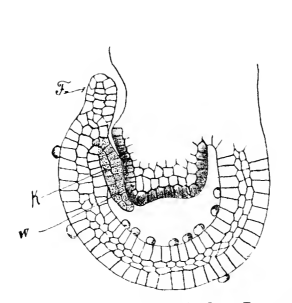
entwickelt und nicht eingerollt und sie zur Längsachse der Blase gestreckt, so dass die beiden seitlichen Eingänge vollständig frei gelegt sind; auch zeigen diese grösseren Blasen eine schwächerentwickelte linke und rechte Wimperreihe und eine weniger starke Behaarung der Flügelränder. Die langgestielten Blasen aber besitzen stark eingerollte, zur Querachse der Blase gestreckte Flügel mit stark behaarten Rändern, welche auf den sehr kräftig entwickelten beiden Wimperreihen ruhen.

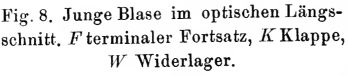
Dass nun bei den im Boden versteckten Blasen die linke und echte Wimperreihe am Blasenstiel viel stärker entwickelt ist als bei len über die Oberfläche tretenden Blasen, hat zweifellos darin seinen drund, dass auf diese Weise ein Verschluss der beiden seitlichen Einränge durch den auflastenden Druck der Bodentheilchen verhindert verden soll. Dass den Wimperreihen überhaupt nur die Bedeutung ukommt, die seitlichen Eingänge zur Blase frei zu halten, zeigt das Experiment. Schneidet man nämlich den wimpertragenden Höcker veg, so wird ein vollständiger Verschluss des Eingangs herbeigeführt. Die langgestielten Blasen führen dann auch viel weniger Inhalt als ie kurzgestielten, welche ganz braun und schwarz erscheinen, weil ie vollgepfropft sind mit organischer und anorganischer Substanz. b die verschiedenen Formen der Blasen in Beziehung mit den zu ingenden Thieren zu bringen sind, ob z.B. Flachthiere vorzugsreise in die dreikantigen Blasen kriechen, muss dahingestellt bleiben.

Der Inhalt der Blasen setzt sich zusammen aus organischer und norganischer Substanz. Zu letzterer zählen die zahlreichen Quarz-örnchen im Innern der Blase nebst vielen anderen Bodenbestandneilchen. Neben braunem und schwarzem Detritus, welcher meist de Eingänge verstopft, finden wir mancherlei Algen, wie Cyanophyceen, esmidiecn, ferner Diatomeen, dann die Reste von Insektenlarven; aneben grosse Nematoden (siehe Tafel-Fig. 3 u. 4), welche oft grösser nd als der Längsdurchmesser des Blasenlumens, dann wieder ganze chaaren von winzig kleinem Gewürm.

Die Entwickelungsgeschichte der Blasen stimmt im Wentlichen überein mit der von Utricularia. (Siehe Goebel, Pflanzenologische Schilderungen.) Es bildet sich zuerst an der Blasenanlage ne Vertiefung, welche der Oberseite angehört. Darauf folgt die Ildung einer hufeisenförmigen Wucherung, welche sich zum Widerger gestaltet. Die grubenförmige Vertiefung verengert sich bei eiterem Wachsthum zu einer Spalte, da der obere Theil der Blasenlage sich stark herabkrümmt. Durch Verlängerung der Spitze der asenanlage wird die Klappe gebildet, welche auch bei Polypompholyx

nur aus zwei Zellschichten besteht (Fig. 8). Wo aber die Blasenwand übergeht in die Klappe, da bildet sich ein terminaler Fortsatz, welcher sich später halbmond- oder sichelförmig gestaltet. An jener Umbiegungsstelle entstehen ferner links und rechts zwei laterale flügelartige Fortsätze (siehe Tafel-Fig. 5), welche sich stark nach der Blasenwand herüber krümmen und so die zwei seitlichen Eingänge überdachen. So finden wir an der fertigen Blase drei Eingänge: einen oberen und zwei seitliche; alle drei münden in den hufeisenförmigen Trichter, welcher von Klappe und Widerlager gebildet direct zum Blaseninnern führt. Wie schon erwähnt, sind die Ränder der Flügel mit starken Haaren besetzt, welche wie die Wimpern von den Augenlidern vorspringen und sich mit den von der gegenüberliegenden Blasenwand entgegenstarrenden Borsten kreuzen, so dass bisweilen ein gittterförmiger Verschluss des Eingangs zu Stande kommt. Diese





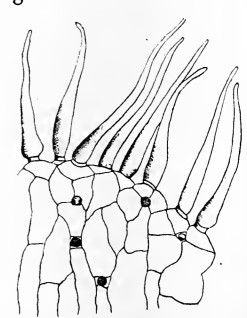
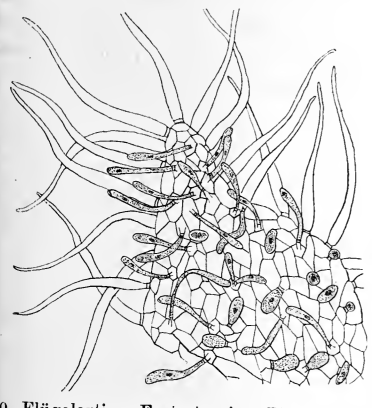


Fig. 9. Ein Theil des einen der flügel artigen Fortsätze der Blase; derselb ist am Rande mit Borsten besetzt.

Haare mögen wohl dazu dienen, die kleineren eingedrungenen Thiere am Zurückweichen zu verhindern und grössere Thiere vom Eintrit abzuhalten. Während nun die Aussenseite der Flügel mit der gewöhnlichen Drüsen besetzt ist (Fig. 9), weist die Innenfläche diese Flügel zahlreiche schleimabsondernde Drüsen auf, welche alle mög lichen Uebergänge zeigen (Fig. 10); doch herrschen peitschenförmig Drüsen vor. Auch der terminale Fortsatz zeigt auf seiner Innenfläch diese Drüsenhaare. Aber auch der Weg, welcher links und rechts zun Trichter führt, ist mit peitschenförmigen Schleimdrüsen dicht besetzt Eigenthümliche, krummstabförmige Schleimdrüsen (Fig. 11) markirei auch den Weg zum oberen Eingang, indem auf der ventralen Seit des Blasenstiels eine Strecke vor dem Eingang genau in der Mitt

ranze Reihen solcher Drüsen direct zum Eingang führen, so dass ein Phier, welches am Blasenstiel dahinkriechend dem Schleime nachgeht, inmöglich den Weg zum Trichter verfehlen kann. Neben diesen trummstabförmig gebogenen Drüsen finden sich am Blasenstiel auch rosse, kolbenförmig aufgetriebene Schleimhaare, unter welchen man icht selten Fäden von Nostoc gefangen sieht. Ganz enorm aber häuft ich die Zahl der Drüsen im Trichter. Ein dichter Besatz von peitschenörmigen Schleimhaaren kleidet den oberen Theil desselben aus, wähend weiter abwärts diese Peitschenhaare abgelöst werden von einem Beleg kleiner, sitzender Drüsen, dem sog. "Pflasterepithel" (Fig. 12).



g. 10. Flügelartiger Fortsatz einer Blase (von innen sehen) mit zahlreichen schleimabsondernden Drüsen.

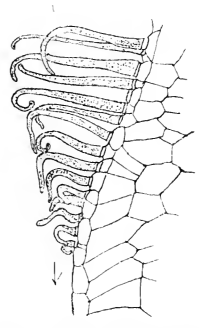


Fig. 11. Krummstabförmige Schleimdrüsen auf der ventralen Seite des Blasenstiels; sie markiren den Weg zum oberen Eingang.

ere Abschnitt der Klappe ist wie das Widerlager mit zahlreichen itschenhaaren besetzt, während der untere Abschnitt der Klappe eiarmige Drüsenhaare erkennen lässt, und zwar sind diese zweinigen Schleimhaare, unter welchen bisweilen eines ganz gewaltig anderen an Grösse übertrifft, auf ein bestimmtes mittleres Terrain Klappe beschränkt, was an Utricularia purpurea erinnert, wo auch der Aussenseite der Klappe, allerdings auf einem Zellpolster, eine appe langgestielter Schleimhaare entspringt. Diese zweiarmigen isen sind besonders reich an Plasma und besitzen nicht cutinisirte dzellen. So ist denn der ganze Trichter mit einer überreichlichen nge von Schleimdrüsen belegt, welche wohl den Zweck haben, Trichter möglichst schlüpferig zu machen, um so das Hinabfallen

des Thieres zu erleichtern. Die Elasticität der Klappe wird nicht wie bei Utricularia durch senkrecht zur Oberfläche sich erstreckende Verdickungsleisten herbeigeführt, sondern durch ring- oder schraubenförmige Verdickungsbänder. Auch unterscheidet sich die Klappe von Polypompholyx weiter dadurch, dass die am freien Rande gelegenen Zellen nicht wie bei Utricularia sich aussergewöhnlich parallel zum freien Rande strecken, sondern vielmehr sich verkürzen, dageger stärkere Verdickungsbänder erhalten. Weiter rückwärts vom Rande sind die Zellen der Klappe stark gefaltet. Der Bau der eigentlicher Eingangsöffnung ist einem weiten Trichter zu vergleichen mit stark verkürzter Achse; nur ist der Rand des Trichters nicht kreisrund sondern zur Querachse der Blase etwas gestreckt, so dass er meh oval erscheint. Links und rechts entspringt dem Trichterrand eine

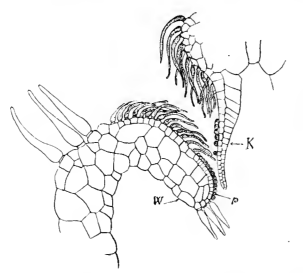


Fig. 12. Medianer Längsschnitt durch den Blasentrichter, welcher sowohl auf der Klappe (K), als auch auf dem Widerlager (W) zahlreiche Schleimdrüsen erkennen lässt. p Pflasterepithel.

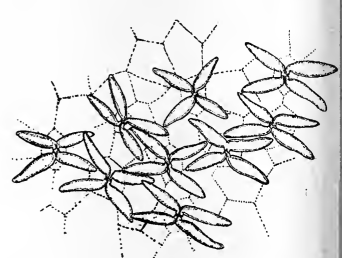
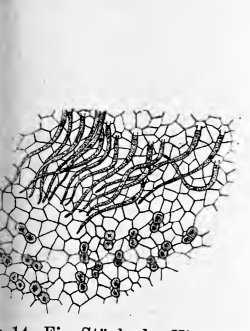


Fig. 13. Absorptionshaare aus de Innern einer Blase.

nach einwärts wie ein Dach vorspringende Falte. — Das Wider lager ist vier Zelllagen stark und bildet den kleineren unteren The des Trichters, während dessen oberer zarterer Theil von der Klapp gebildet wird. Wie die Abbildung zeigt (Fig. 12), trägt dasselbe ausse den schon erwähnten Peitschenhaaren und dem Pflasterepithel a seinem an das Lumen der Blase grenzenden Saum in einem Boge angeordnet zahlreiche starke Haare, welche nach einwärts conve girend einen fast geschlossenen Haartrichter bilden, der sich nach abwärts verjüngt (vgl. auch Fig. 15).

Diese Haare, welche sehr an die Reusenhaare im Halstheil de Schlauches von Genlisea erinnern, mögen wohl das Herankriechen de gefangenen Thiere an die Klappe verhindern. Die Blasenwand ist wie bUtricularia nur vier Zellschichten stark. Im Innern trägt die Blase d

zahlreichen vierarmigen Absorptionshaare (Fig. 13), und so erübrigt uns noch eine nähere Betrachtung der an der Blase von Polypompholyx auftretenden Haargebilde. Dieselben, obwohl alle nach dem gleichen Typus gebaut, zeigen gleichwohl die grösste Mannigaltigkeit. Von den Veränderungen wird eigentlich nur die secerniende Kopfzelle betroffen. Wir beginnen mit den Drüsenhaaren, velche der Blase aussen aufgesetzt sind. Dieselben sind dreizellig ind bestehen somit aus einer in die Blasenwand eingesenkten Stielelle, aus einer kurzen, schmalen Mittelzelle und einer kugeligen Endzelle. Stark cutinisirt sind Kopf- und Mittelzelle. Eine gesprengte Luticula wird an den secernirenden Kopfzellen nicht beobachtet. Diese



g. 14. Ein Stück der Klappe t bisquit- und peitschenförgen Schleimhaaren auf der Oberseite.

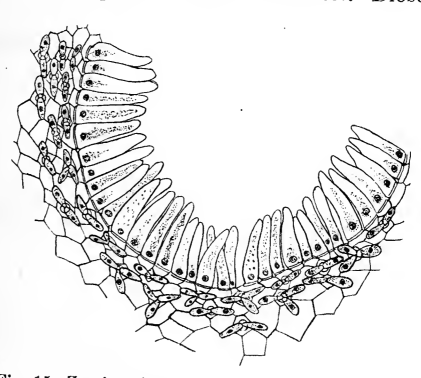


Fig. 15. Zweiarmige Drüsenhaare auf der Innenseite des Widerlagers; daran schliesst sich eine bogenförmige Reihe von starken Haaren, welche nach dem Lumen der Blase zu convergiren.

d Blättern; sie bilden das eine Extrem. Das andere Extrem enteht, wenn die secernirende Kopfzelle sich enorm verlängert und an Spitze meist noch etwas anschwillt. So gelangen wir zu den eitschenhaaren (Fig. 14) mit nicht cutinisirter Endzelle; sie eiden zum Theil den Trichter aus, markiren die Wege zu den drei gängen und sind das eigentliche Anlockungsmittel.

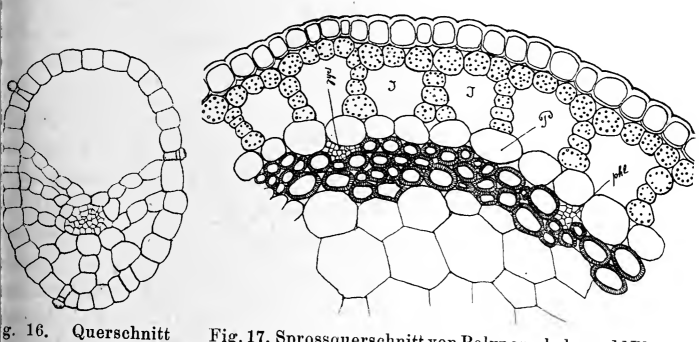
Eine andere Haarform entsteht, wenn die Kopfzelle sich bisweilen allel zur Oberfläche des betr. Organs streckt, dem sie aufsitzt; das ar nimmt so Balkenform an; Drüsen dieser Art finden sich z. B. der ventralen Seite des Blasenstiels. Eine weitere Umgestaltung ihrt die Endzelle dadurch, dass sie kolbenförmig anschwillt. Die

Klappe weist (siehe Fig. 14) bereits Drüsen auf, deren Endzell zweigetheilt ist und bisquitförmig erscheint. Durch Streckung de beiden secernirenden Endzellen erhalten wir die zweiarmige Drüsen auf der Innenseite des Widerlagers (Fig. 15) Weiter finden wir dreiarmige Schleimhaare, bis schliesslich die Inner wand der Blase nur noch von vierarmigen Drüsenhaaren besetzt is den eigentlichen Absorptionshaaren. Im Längsschnitt zeigen dies Haare eine in das Gewebe versenkte Stielzelle, eine kurze Mittelzell und einen vierarmigen Drüsenkopf, welcher dadurch entstanden is dass sich die Endzelle in vier Zellen getheilt hat, welche dann balker artig ausgewachsen sind. Die Querwand zwischen Mittelzelle un Drüsenkopf einerseits und zwischen Mittelzelle und Stielzelle andere seits ist im Interesse des Stofftransportes sehr dünn. Die vier En zellen aber zeigen eine Verdickung der nach Aussen grenzenden Ver ticalwände. Die horizontalen Balken der Absorptionshaare sind nich Aeusserst zart sind auch die vier Radialwände, welche d vier Endzellen von einander trennen.

Von den Peitschenhaaren sei noch hervorgehoben, dass sie ein kolbenförmig aufgetriebene Stielzelle besitzen, welche sich oft hoc über die Oberhautzellen erhebt; dann eine stark cutinisirte schma Mittelzelle und eine zu einem Faden ausgezogene, sehr plasmareich nicht cutinisirte Endzelle. Der eigenthümlich gekrümmten Schlein haare auf der ventralen Seite des Blasenstiels wurde bereits gedach Was den Verlauf des Gefässbündels anbelangt, so tritt dasselbe dur den Blasenstiel in den kammartig erhabenen Rücken der Blasenwar läuft über den Rücken der Blase nach dem terminalen Ende d Blase, biegt hier nach der ventralen Seite um und verläuft venti ebenso median wie dorsal bis zur halbmondförmigen Antenne, um hi zu erlöschen, ohne sich zu verzweigen. Der Verlauf ist also e dorsal-ventraler, genau median; das Gefässbündel ist keineswegs dimentär, sondern in seinem ganzen Verlauf wohl entwickelt. Es wi ein Stück weit von einem Luftkanal (siehe Tafel-Fig. 6), der dor verläuft, begleitet. - Der Blasenstiel ist ähnlich gebaut wie Ausläufer, nur dass in seinem Innern das Intercellularsystem no stärker entwickelt ist (Fig. 16), was wohl damit zusammenhängt, de der viel intensivere Stoffwechsel in der Blase eine grössere Luftmer erheischt als der Stoffverkehr in den Ausläufern. - Noch ist zu merken, dass die Blasen von Polypompholyx schön purpurroth gefä sind, und zwar geht diese Färbung, wie man es an jugendlich Blasen constatiren kann, vom Widerlager aus und verbreitet s später über die ganze Blase. Durch diese Färbung werden die über den Boden tretenden Blasen sehr auffällig.

### Spross.

Das Stämmchen von Polypompholyx gliedert sich, wie schon erwähnt, in einen sehr kurzen, knollenförmig angeschwollenen Theil, welcher die seitlichen Organe trägt, und in einen sehr schlanken Theil, lie Inflorescenzachse. Querschnitte, geführt in der Nähe der Insertion ler Blätter, Blasen und Ausläufer (Fig. 17), zeigen ein sehr regelmässig ungeordnetes Intercellularsystem. Innerhalb der nur schwach nach Aussen verdickten Epidermis liegt zunächst eine geschlossene Zelllage von shlorophyllhaltigem Rindengewebe; dann folgt das grosse Intercellularystem, welches durch radial angeordnete Rindenzellen in eine Reihe



g. 16. Querschnitt irch einen Blasenstiel.

Fig. 17. Sprossquerschnitt von Polypompholyx. phl Phloëmbündelchen im Sklerenchymring, P Parenchymscheide, J regelmässig angeordnetes Intercellularsystem.

in Luftkammern zerfällt. Das Auftreten so zahlreicher und so regelässig angeordneter Lufträume gerade an dieser Stelle hängt damit sammen, dass von hier aus die grossen Intercellularräume nach den ättern, Blasen und Ausläufern abgegeben werden. Schnitte in össerer Entfernung von der Insertionsstelle geführt, zeigen eine so zelmässige Anordnung des Intercellularsystems nicht mehr.

Das Gewebe der Spross- resp. der Inflorescenzachse gliedert sich Rindenparenchym und Centralcylinder. Nach Aussen wird das adenparenchym abgeschlossen von der Epidermis, deren Zellen lorophylllos und in der Richtung der Längsachse des Sprosses ganz deutend gestreckt sind, während sie auf Querschnitten oval oder id erscheinen.

Langgestreckt sind auch die vielen Spaltöffnungen im Gegensatz zu den kreisförmigen Spaltöffnungen der Blätter. Zahlreiche Wärzchen, welche der Cuticula auflagern, verleihen der Oberhaut der Inflorescenzachse dasselbe rauhe Aussehen, wie es die Epidermis der Laubblätter erkennen lässt. — Die assimilirenden Parenchymzellen sind reich an Chlorophyll; sie sind zwei bis drei Mal so lang als breit und lassen zahlreiche Intercellulargänge zwischen sich frei. Diese Parenchymzellen sind nur zwei Schichten stark. Die innerste Rindenlage wird von einer (nicht immer) geschlossenen Parenchymscheide gebildet. Als Endodermis oder Schutzscheide kann bei Polypompholyx diese den Centralcylinder umgebende Scheide deshalb nicht bezeichnet werden, weil weder die Radial- noch die Tangentialwände eine Verkorkung erkennen lassen. Ausserdem führen die Zellen dieser Scheide,

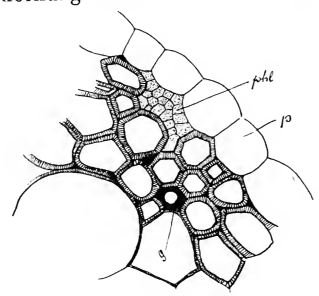


Fig. 18. Gefäss- und Siebtheil verlaufen unabhängig von einander im Sklerenchymmantel. *phl* Siebtheil, *G* Gefäss, *p* Parenchymscheide.

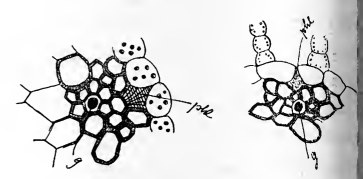


Fig. 19 u. 20. Gefäss- und Siebtheil sind durch sklerenchymatische Elemente von einander getrennt. phl Siebtheil G Gefäss.

welche sich von den benachbarten Rindenzellen durch ihre Gröss und durch ein festeres Zusammenschliessen unterscheiden, auch reich lich Chlorophyll und weiter hinauf in der Nähe der Inflorescenz auch reichlich Stärke, während im Gegensatz hiezu in den Schutzscheider keine Stoffleitung stattfindet. An diese Stärkescheide resp. Parenchym scheide legt sich ein drei Zelllagen starker Sklerenchymmantel; sein Elemente sind langgestreckt und greifen zum Theil mit zugeschärfte Enden in einander, während die weitlumigeren Elemente nach inne zu meist mit queren oder schrägen Wänden auf einander stossen Die innersten Elemente des Sklerenchymmantels gehen allmählich i das grosszellige Mark über, das aus polygonalen, zur Längsachse gestreckten Zellen besteht, welche nur kleine Intercellularräume zwische sich frei lassen.

Im Gegensatz zu anderen Utricularien ist bei Polypompholyx eine leduction der Gefässbündel eingetreten. Das Mark ist hier vollständig rei von Leitbündeln, welche auf den Sklerenchymmantel beschränkt Die Zahl der Leitbündel schwankt zwischen neun und elf. — Vas nun die Bestandtheile der Gefässbündel anbelangt, so gewahren rir, dass Gefäss- und Siebtheil im Gegensatz zu dem normalen Veralten der Leitbündel der Dicotylen sich nicht zu einem abgegrenzten ollateralen Einzelbündel vereinigen, sondern ganz unabhängig von inander im Sklerenchymmantel verlaufen (Fig. 18), ein Verhalten, as mit anderen Utricularien übereinstimmt. Gefäss- und Siebtheil nd stets durch sklerenchymatische Elemente von einander getrennt ig. 19 u. 20), und ohne Verbindung durch ein Cambium. In der usseren Peripherie des Sklerenchymcylinders liegen in nahezu gleichen bständen neun bis elf Phloëmbündelchen, welche ziemlich klein und glumig sind. Sie grenzen nach aussen direct an die Parenchymheide oder besser gesagt: sie sind nach aussen meist zwischen zwei

ellen der Parenchymscheide ngekeilt. Nach einwärts erden sie von sklerenchymachen Elementen begrenzt. ese Phloëmbündelchen, sgezeichnet durch Engnigkeit ihrer Zellen, behen aus Siebröhren nebst leitzellen und weitlumigen Parenchymzellen. Die zelnen Gefässe sind meist gleicher Anzahl vorhanden die Siebtheile; sie liegen wärts vom Siebtheil, meist

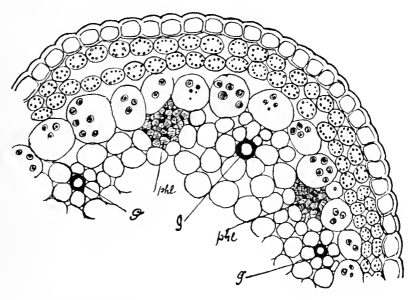


Fig. 21. Querschnitt durch einen Blüthenspross; derselbe zeigt die Anordnung von Gefäss- und Siebtheil. G Gefäss, phl Siebtheil.

dich davon im Sklerenchymmantel, von einer verholzten Scheide geben. Schnitte, hart unter einer Blüthe geführt, zeigen jedes Gesvon einer Parenchymscheide umgeben (Fig. 21). — Wenn nun auch fäss- und Siebtheil eine ganz bestimmte Lage zu einander nicht erkentlassen, so herrscht doch insoferne eine gewisse Anordnung beider eile zu einander, als eine beide Theile rings herum mit einander bindende Linie im Zickzack verlaufen würde, wie in der Wurzel Dicotylen. Es ist somit auch für Polypompholyx diese gegenige Unabhängigkeit von Gefäss- und Siebtheil sehr charakstisch. Auf Längsschnitten oberhalb der knollenförmigen Anstora 1901.

Maschen bilden. Der knollenförmig angeschwollene Theil des Stämmchens, welcher die seitlichen Organe trägt und nur etwas über einen Millimeter lang ist, zeigt wieder viele Drüsen, welche der Inflorescenzachse fehlen, und ein stark entwickeltes Rindenparenchym, in dem der Centralcylinder conisch verjüngt ausläuft. Die Zellen dieses basalen Rindenparenchyms unterscheiden sich aber wesentlich von den Rindenparenchymzellen der Inflorescenzachse, einmal besitzen sie mehrere oft cylindrische Fortsätze nach allen Seiten des Raumes; indem sie mit diesen eigenthümlichen Fortsätzen an die Protuberanzen der Nachbarzellen stossen, wird ein Intercellularsystem gebildet, das wie ein Gitter erscheint. Weiter besitzen diese Rindenzellen grosse Tüpfelflächen, und zwar sind diese Porenfelder durch die Fortsätze, denen sie aufliegen, stark über das Niveau der Zellwand emporgehoben.

Das Eigenthümliche aber ist, dass diese grossen Tüpfelflächen, welche an die Tüpfelflächen der benachbarten Zellen grenzen, wieder mit zahlreichen kleinen Tüpfeln besetzt sind. Kegelförmig verjüngt schliesst der Spross wurzellos an seinem basalen Ende ab.

#### Die Blüthe.

Die Blüthen von Polypompholyx sind zu terminalen, botrytischer Blüthenständen ohne Gipfelblüthe vereinigt. Der Blüthenstand umfass nur wenige Blüthen. Aehnlich wie bei Genlisea sind auch bei Poly pompholyx die Blüthenstiele mit einem Deckblatt und zwei seitlicher Vorblättern versehen; da aber die beiden Vorblätter zu beiden Seiter des Deckblattes zu liegen kommen, so bilden sie mit dem letzteren zusammen eine scheinbar dreiblättrige Bractee an der Basis de Blüthenstiels. Die beiden Vorblätter unterscheiden sich von dem media gelegenen Deckblatt insoferne, als sie erheblich kleiner sind und meis ganzrandig, während das viel grössere Deckblatt manchmal grösser Ausbuchtungen bildet. Auffällig ist die Localisirung der Drüsenhaar auf die basale Partie der Blattoberfläche dieser Hochblätter. Dies Drüsen, welche in grösserer Zahl an den bezeichneten Stellen auf treten, differiren insoferne von den Drüsenhaaren der Ausläufer un Laubblätter, als sie eine Theilung der Endzelle in zwei, drei und vie Zellen erkennen lassen. Die Epidermis dieser Hochblätter ist durc Cutinwärzchen ebenso rauh wie die der Laubblätter. In jedem diese Hochblätter verläuft nur ein einziges Gefässbündel, welches die Spreis nur zur Hälfte durchzieht; wo dasselbe endigt, erweitert es sic kolbenförmig. Das assimilirende Gewebe ist nur im basalen Theile des Blattes entwickelt; der grössere Theil der Blattspreite ist vollkommen chlorophyllfrei und nur zwei Zellschichten stark.

#### Kelch.

Während bei Utricularia nur zwei Kelchblätter vorhanden sind, ist der Kelch von Polypompholyx vierblätterig; der Kelch von Genlisea aber ist fünfblätterig. Die beiden medianen Kelchblätter sind bedeutend grösser als die beiden seitlichen, und das obere Kelchblatt ist wieder grösser als das untere. Das untere resp. vordere Kelchblatt zeichnet sich vor den übrigen dadurch aus, dass es zweilappig ist und so deutlich erkennen lässt, dass es aus zwei verwachsenen Primordien entstanden ist, wie denn auch an sehr jungen Blüthen noch die fünf Kelchblätter vorhanden sind. Es erinnert dieses Verhalten an Utricularia und Biovularia, bei welchen auch das vordere Kelchblatt etwas kleiner ist als das hintere und manchmal zweispitzig ist und so seine Entstehung aus zwei Primordien zu erkennen gibt. Die Vermuthung, welche in Eichler's Blüthendiagramme pag. 216 ausgesprochen ist, dass der Kelch bei Polypompholyx wahrscheinlich durch Verwachsung der beiden vorderen Glieder viertheilig erscheine, bestätigt sich somit. Die Kelchblätter zeigen sich in mannigfacher Hinsicht verschieden von len Laubblättern. Während bei letzteren die Oberhautzellen der Blattberfläche nur schwach gewellt sind, erscheinen die Epidermiszellen ler Oberseite der Kelchblätter stark gewellt; dagegen sind die Epilermiszellen der Kelchblattunterseite fast gar nicht gewellt, während lie Laubblätter eine stark gewellte Unterseite haben. Während ferner bei den Laubblättern die Cuticula der Blattoberseite mit zahlreichen Wärzchen besetzt ist, ist bei den Kelchblättern die Unterseite damit Auch finden sich nur auf der Unterseite der Kelchblätter lie Spaltöffnungen, welche bei den Laubblättern auf beide Flächen ertheilt sind. So zeigen auch die Kelchblätter einen dorsiventralen Vergebens sucht man bei ihnen nach Drüsen, welche keinem aubblatt fehlen. Die Kelchblätter werden ferner von mehreren Gefässündeln durchzogen, welche, ohne sich zu verzweigen, nahezu parallel erlaufen; und zwar verlaufen 5-6 Gefässbündel im oberen Kelchlatt und ebenso viele im unteren; in den seitlichen Kelchblättern erlaufen je nur drei Leitbündel. An den seitlichen Kelchblättern onnte ich auch beobachten, dass an den Rändern einige Epidermisellen zahnartig vorspringen, was wohl als erste Anlage des bei Polyp. ciniata so stark bezahnten Kelches zu betrachten ist.

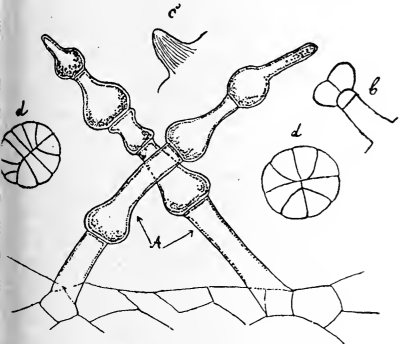
#### Corolla.

Wie der Kelch, so lässt auch die Blumenkrone im Jugendzustande ihre Zusammensetzung aus fünf Blumenblättern noch deutlich erkennen; sie ist ausgeprägt zweilippig und sympetal. Aber auch im ausgewachsenen Zustande macht sich ihre Zusammensetzung aus fünf Blättern deutlich bemerkbar; denn die kleine Oberlippe ist im Gegensatz zu Genlisea, wo sie meist ganzrandig oder nur wenig ausgerandet ist. in zwei lange Zipfel getheilt und lässt somit erkennen, dass sie aus zwei verwachsenen Blumenblättern besteht. Die Epidermis der Unterseite dieser Oberlippe ist äusserst zierlich gewellt; auch treten an der basalen Region der Unterseite typisch gestielte Drüsen auf mit vierzelligen Köpfchen und convex gewölbter Mittelzelle. Diese Drüsen fehlen der Oberseite der Oberlippe vollständig, welche überhaup drüsenfrei ist; auch sind die Epidermiszellen der Oberseite, die der Zipfel ausgenommen, nicht gewellt. Die Epidermis erscheint glatt Es gehen neun Gefässbündel nach der Oberlippe ab, welche sich wiederholt gabeln, ohne jedoch Anastomosen zu bilden.

Die Unterlippe wird von drei Blättern gebildet und ist ge spornt; sie ist dreilappig, wobei der mittlere Lappen stärker entwickel ist als die beiden seitlichen. Sämmtliche drei Lappen sind wiede etwas ausgerandet. Die zahlreichen Gefässe, welche in der Unterlipp verlaufen, verzweigen sich wiederholt, aber ohne auch hier zu ana stomosiren; nur an der Basis treten Anastomosen auf. An der Basi der Unterlippe, unmittelbar vor dem Schlund der Blumenröhre, be finden sich sechs Gewebepolster von länglich-ovaler Form, von dene die zwei seitlichen grösser sind als die vier mittleren. Sie sind mi zahlreichen Papillen besetzt und erheben sich hoch über das Nivea ihrer Umgebung. Sie mögen wohl im Interesse der Insektenbestäubung irgend eine klebrige Substanz ausscheiden.

Der Schlund der Blumenröhre wird bei Polypompholyx durch eine stark gewölbten Gaumen, welcher der Unterlippe angehört, geschlossen Der Rand des Schlundes aber wird von einem Kranz eigenthümlic geformter Haare umgeben (Fig. 22). Letztere sind trotz ihres sonde baren Aussehens gleichwohl nach dem Typus der übrigen Haare de Lentibularieen gebaut. Die einfachsten Formen weisen nämlich aus eine Stielzelle, eine Mittelzelle und eine Endzelle auf; letztere thei sich aber nicht meridianal, sondern äquatorial, und so können dies Schlundhaare fünf- und sechszellig werden und gewähren dann ei sehr zierliches Aussehen, das dadurch zu Stande kommt, dass de Zellen nach der Basis zu kolbenförmig anschwellen, nach der Spitz

zu dagegen sich verjüngen. Diese Schlundhaare sind sehr plasmareich und die Aussenwände ihrer Zellen sind nur schwach cutinisirt; äusserst zart sind die Querwände zwischen den einzelnen Zellen; sie sind nicht cutinisirt. Diese Haare dienen zweifellos der Insektenbestäubung, was schon aus ihrer Lage hervorgeht; sie sind nämlich auf den Schlund und auf den Rand des Schlundes beschränkt; den Schlund selbst kleiden sie aus wie mit einem dichten Besatz. Die Blüthe selbst ist a ein typisches Beispiel für Insektenbestäubung. Wenn nämlich ein Insekt die Blüthe besucht, so berührt es mit dem Kopfe zunächst die papillenbesetzte Unterlippe der Narbe und setzt hier den fremden Pollen ab; dringt nun das Insekt weiter vor, so berührt es die unter ind etwas hinter der Narbe gelegenen Antheren, welche von der Narbe überdacht werden; zieht es dann den Kopf zurück, so muss es othwendig wieder mit Pollen von den nach unten geöffneten Antheren eladen werden. Die den Schlund am Rande einfassenden Haare nögen nebenbei auch das Eindringen von Regen verhindern.



g. 22. A Schlundhaare der Blüthe von Polypomlolyx. b gestielte Drüse von der Aussenwand
s Blumensporns. c kegelförmiges Haar mit gelteter Cuticula aus der Innenwand des Sporns.
l kuchenförmige Drüsen im Innern des Sporns.



Fig. 23. Blüthendiagramm von Polypompholyx. Dasselbe zeigt neben den beiden vorderen Staubblättern noch die Anlagen der zwei mittleren. Das hintere ist spurlos verkümmert.

Der Sporn, welcher von dem mittleren der drei verwachsenen lumenblätter der Unterlippe gebildet wird, ist ein sackartiges Gelde, das an der Basis noch bauchig angeschwollen ist. Seine Aussenand ist mit gestielten Drüsen besetzt, deren Köpfchen vierzellig ist. le Innenwand dagegen ist ausgekleidet mit zahlreichen kegelförmigen aaren (siehe Fig. 22), welche eine eigenthümliche Faltung der Cutila erkennen lassen. Diese Haare führen weder Plasma noch Kern.

Eingestreut zwischen diesen conischen Haaren finden sich in grosser Zahl die eigentlichen Drüsen und zwar zumeist sitzende Drüsen, deren Köpfehen eine weitgehende Theilung erkennen lassen, so dass wir Drüsen vor uns haben ganz nach dem Muster von Pinguicula (vgl. Fig. 22). Diese kuchenförmigen Drüsen sind auf den Sporn beschränkt, und zwar nehmen sie an Zahl zu nach dem Grunde des Sporns, so dass es keinem Zweifel unterliegt, dass sie neben den erwähnten Schlundhaaren dasjenige Secret produziren, dem die die Bestäubung vermittelnden Insekten nachgehen.

Die Blumenblätter sind verhältnissmässig gross, sehr zart und mit

Ausnahme der Nerven nur zwei Zelllagen stark.

Bei den Staubblättern ist ähnlich wie bei den Scrophulariaceen eine Reduktion auf zwei eingetreten (Fig. 23). An sehr jungen

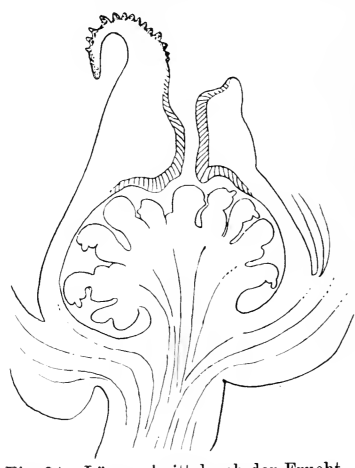


Fig. 24. Längsschnitt durch den Fruchtknoten von Polypompholyx.

Blüthen aber ist noch die Anlage eines dritten, ja mitunter selbst eines vierten Staubblattes zu erkennen, was um so merkwürdiger ist, als bei Utricularia drei Staubblätter spurlos verkümmert sind. Diese meine Beobachtung stimmt überein mit der von Dickson, der bei Pinguicula noch die Anlage der zwei mittleren Staubblätter regelmässig gesehen haber will. Auch bei Polypompholyx sind es die zwei mittleren Staubblätter welche neben den beiden vorderer noch zur Anlage kommen; und zwar ist das eine dieser später verkümmernden Staubblätter etwa stärker angelegt als das andere

An der fertigen Blüthe sind freilich nur mehr die beiden vorderer Staubblätter ausgebildet, welche stark verbogen sind, so dass die Antheren sich gegenseitig berühren, ja sogar bisweilen mit einande verwachsen. Durch diese starke Torsion der Filamente werden die ursprünglich extrorsen Antheren intrors. In den Filamenten, welch sich an der Ansatzstelle der Antheren stark verdicken und hier auc Drüsen tragen, verläuft ein stark entwickeltes Gefässbündel, das ir Unterschied zu dem Leitbündel des Laubblattes mehrere Ring- un Spiralgefässe enthält. Auffallend in einem jungen Antherenfach sin

die inneren Tapetenzellen, welche schlauchartig gestreckt sind. Die jugendliche Epidermis schwindet, während die darunter liegende Zellschicht zum wohl entwickelten Endothecium sich gestaltet. Das Archespor ist nur eine Zelllage stark. Die Antheren öffnen sich durch Längsrisse, und zwar ist die Stelle, wo sich die einschichtige Antherenwand öffnet, zu einem äusserst dünnen Häutchen zusammengeschrumpft. Die Pollenkörner sind tetraëdrisch und zeigen vier Austrittsstellen.

Der Fruchtknoten von nahezu kugeliger Gestalt besteht aus zwei median gestellten Fruchtblättern. Auf einem kurzen Griffel sitzt die zweilippige Narbe. Die eigentliche Narbe, das ist die Unterlippe, wird bei Polypompholyx nur von der Spitze des vorderen Fruchtblattes gebildet; sie ist von zahlreichen langzahnförmigen Papillen besetzt, während die Spitze des hinteren Fruchtblattes, von der die Oberlippe gebildet wird, zu einem Zähnchen verkümmert ist, das weiter nicht nehr als Narbe functionirt. Der Griffel ist von einem Griffelkanal lurchbohrt (Fig. 24), der mit einem Pollenschlauch leitendem Gewebe ausgestattet frei auf der muldenförmig vertieften Narbe ausmündet und nier sich bauchig erweitert. Auf der fleischigen, freien Centralplacenta, lie mit Nährstoffen für die Samenknospen reichlich versehen ist, sitzen lie zahlreichen anatropen Samenanlagen, die eines Gefässbündels entehren; denn die Leitbündel enden, noch ehe sie den Rand der Plaenta erreichen.

## Samenent wickelung.

Die Entwickelungsgeschichte zeigt uns die Anlagen der Samennospen von Polypompholyx als kleine Höcker, die aus einer Zellgruppe

er Placenta hervorgehen. Der anfangs gerade löcker beginnt später sich zu krümmen und isst die Embryosackmutterzelle als eine plasmatiche, hypodermale Zelle erkennen (Fig. 25). uf einem älteren Stadium finden wir dann ein ark ausgebildetes Integument (wie es für alle entibularieen charakteristisch ist), welches nen dünnen Nucellus einschliesst, der nur aus

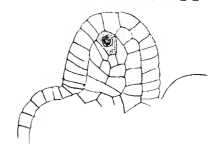


Fig. 25. Samenanlage von Polypompholyx mit Archespor.

ner axillen Zellreihe und einer äusseren Hüllschicht besteht (Fig. 26). Die Embryosackmutterzelle wird in drei Tochterzellen getheilt, von einen die untere die oberen verdrängt und zum Embryosack heranächst (Fig. 27). Die Bildung des Eiapparates und der Antipoden Embryosack verläuft normal. Schon auf dem Stadium, wo von den ei Tochterzellen die untere die beiden oberen zu verdrängen beginnt,

sehen wir die Anlage einer Tapete um den Embryosack, welche sich aus der innersten Zellreihe des Integuments herausdifferenzirt. Die Hüllschicht des Nucellus wird schon frühe vom heranwachsenden Embryosack vollständig verdrängt, so dass letzterer nunmehr frei aus der Mikropyle hervortritt. In der Nähe der Mikropyle finden wir dann den Embryosack, der sich bedeutend streckt, bauchig erweitert, was damit zusammenhängt, dass hier sich der Eiapparat befindet, der aus einer verhältnissmässig grossen Eizelle und zwei grossen Synergiden besteht (Fig. 28). Letztere sind etwas schlauchartig ausgezogen und weniger tief inserirt als das Ei. Der Embryosack ist reichlich mit Nährstoffen erfüllt. Die zur Querachse der Samenknospe gestreckten Tapetenzellen begleiten den Embryosack nur bis zu seiner Erweiterung

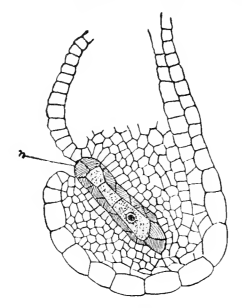


Fig. 26. Samenanlage von Polypompholyx. Die Embryosackmutterzelle hat sich in drei Tochterzellen getheilt, von denen die untere zum Embryosack heranwächst. n Nucellus.

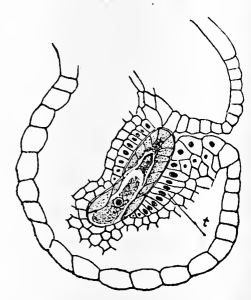


Fig. 27. Die beiden oberen Tochter zellen werden von der zum Embryosack heranwachsenden unteren Zell verdrängt. t Tapete.

Das Hervortreten des Embryosacks aus der Mikropyle hängt mieinem Nährgewebe zusammen, welches sich in einer ventralen Anschwellung des Funiculus befindet. Diese Lage des Nährgewebe verdient Beachtung, weil dasselbe bei anderen Utricularien in der Placenta entwickelt ist. Wir wollen dieses Nährgewebe als das basal bezeichnen. Dasselbe ist einerseits durch seinen reichlichen Plasmagehalt, andererseits durch grössere Zellkerne scharf markirt gegenübe den angrenzenden übrigen Funicularzellen. Dieses basale Nährgeweb ist schon deutlich differenzirt, noch ehe das Integument den Nucellt vollständig umgibt. Weniger scharf differenzirt ist auf diesem Stadium das in der Nähe der Chalaza gelegene Nährgewebe, das wals terminales Nährgewebe bezeichnen wollen. Erst nach Ausbildun des Eiapparates und der Antipoden ist auch dieses terminale Näh

ntegumentgewebe abgesetzt. — Das Vordringen des Embryosacks nach dem basalen Nährgewebe erfolgt schon vor der Befruchtung. Denn die Epidermis, welche das Nährgewebe nach Aussen abschliesst, und einige der Epidermis zunächst liegende Zellen des Nährgewebes elbst sind vom Embryosack schon aufgezehrt, noch ehe die Befruchung eingetreten ist. Dem Pollenschlauch wird der Weg zur Mikroyle vorgezeichnet durch plasmareiche Epidermiszellen des Funiculus, eren Wände nach Aussen verquellen. Diese leitenden Zellen sind iemlich gestreckt.

Der Befruchtungsvorgang

t normal; der verhältissmässig weitwandige 'ollenschlauch wird nach einem Eintritt in ruchtknotenhöhle theils urch das papillöse Epithel er Placenta, theils durch us des Funiculus, wie hon erwähnt, direct zur ikropyle geleitet, wo er ch unmittelbar an die and des hier erweiterten mbryosackesanlegt. Eine recte Berührung ner der Synergiden heint nicht stattzufinden. rei Kerne sichtbar.

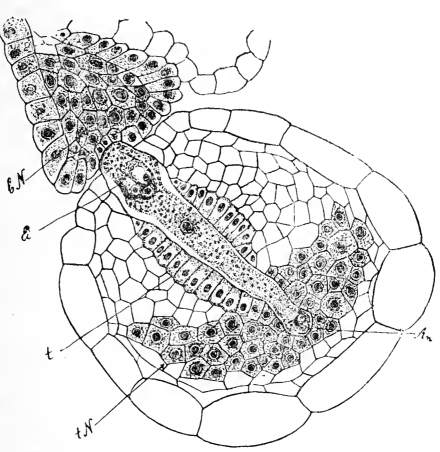


Fig. 28. Samenanlage im Längsschnitt. bN basales Nährgewebe, tN terminales Nährgewebe, Ei Eiapparat, An Antipoden, t Tapete.

Nach der Befruchtung sind im Ei zuweilen

Nach der Befruchtung zeigt der Embryosack in seinem oberen de unteren Abschnitt ein von seinem mittleren Abschnitt differentes erhalten. Während nämlich die mittlere Zone des Embryosackes sich rech freie Zellbildung mit Endosperm füllt, wächst sowohl sein ternales, wie auch sein basales Ende zu einem Haustorium aus. Benders mächtig entwickelt sich das Haustorium an der Chalaza. Daser dem Fmbryosack ein sehr ausgedehntes Nährgewebe zur Verzung steht, so wächst sein terminales Haustorium geradezu hyphenig aus und durchwuchert wie ein Pilzmycel das ganze Nährgewebe. fänglich schwillt das terminale Ende des Embryosackes bauchig an

und legt sich so dem Nährgewebe an (Fig. 29). Indem später eine Längswand in dieser Anschwellung auftritt, werden zwei grosse Haustorialzellen gebildet (Fig. 30), die keine weitere Theilung meh erfahren, aber nunmehr dendritisch aussprossen (Fig. 31 u. 32), in eine

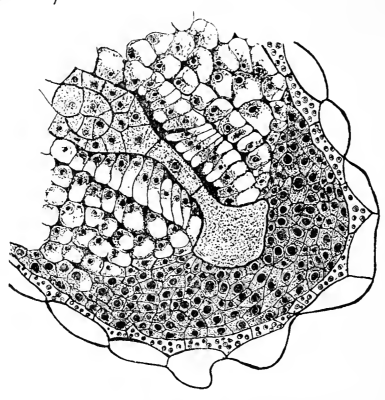


Fig. 29. Beginn der Haustorienbildung. Das terminale Ende des Embryosackes schwillt bauchig an.

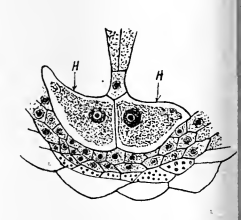


Fig. 30. Durch eine Länge wand wird die terminal Anschwellung des Embryc sacks in zwei grosse Haustorialzellen (HH) getheil

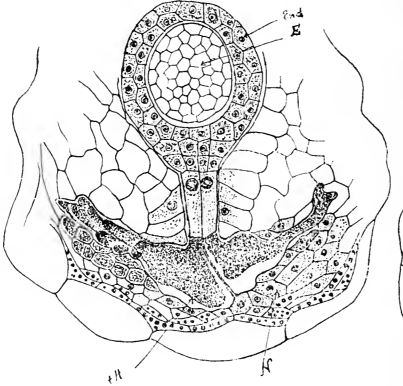


Fig. 31. Das terminale Haustorium (tH) verzweigt sich mycelartig. E Embryo, End Endosperm, N Nährgewebe.

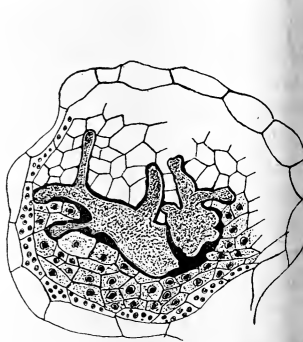
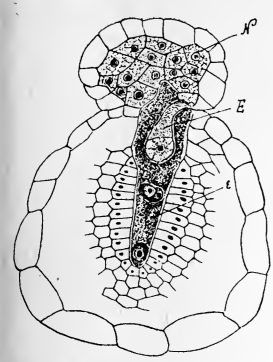


Fig. 32. Mycelartige Verzweigu der beiden terminalen Haustoria zellen.

Weise, wie es bei anderen Untricularien nicht der Fall zu sein scheir Jede dieser beiden Riesenzellen beherbergt auch einen Riesenker den Haustorialkern. Diese Kerne sind aber weiter nichts als differenzir Indospermkerne, was aus der Abbildung Fig. 33 hervorgeht. Hier hat er secundäre Embryosackkern sich bereits getheilt. Der eine Kern



ig. 33. E zweizelliger Embryo, N bales Nährgewebe, e Embryosack. Der
cundäre Embryosackkern hat sich beits getheilt; der eine Kern ist nach
m Grunde des Embryosacks gewandert;
r zurückgebliebene Kern schickt sich
abermals zur Theilung an.

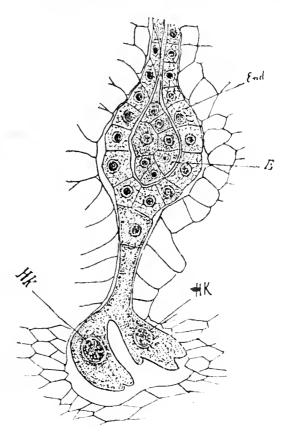


Fig. 34. Der nach dem Grunde des Embryosackes gewanderte Endospermkern hat sich in die beiden Haustorialkerne (Hk) getheilt. End Endosperm, E Embryo.

t nach dem Grunde des Embryosacks gewandert und liefert dort urch Theilung die beiden Haustorialkerne (Fig. 34); der im mittleren

heil des Embryosackes zurückgeiebene Kern schickt sich abermals
ir Theilung an, resp. die Theilung
t nahezu vollendet; der eine Kern
ivon wandert später nach dem balen Haustorium und bildet hier die
rundlage zu den beiden anderen
austorialkernen.

Viel einfacher als das terminale austorium gestaltet sich das basale, elches unverzweigt bleibt, oder ch nur kleine Ausbuchtungen bilt, was ja auch infolge der viel eineren Ausdehnung des basalen ihrgewebes ovklärlich ist.

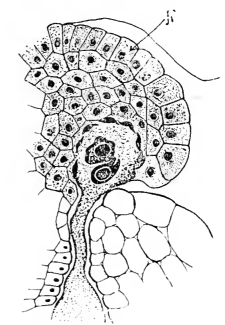


Fig. 35. Basales Haustorium mit den beiden grossen gelappten Haustorialkernen. N basales Nährgewebe.

ihrgewebes erklärlich ist. Auch hier begegnen wir zwei grossen austorialkernen (Fig. 35), die nicht selten gelappt erscheinen.

#### Embryologie.

Die Embryoentwickelung geht in der Weise vor sich, dass die befruchtete Eizelle sich zu einem ziemlich langen Schlauche streckt der durch eine etwas schräg verlaufende Wand in eine längere, der Mikropyle zugekehrte Zelle, und in eine kürzere, von ihr abgewandte Zelle zerfällt (siehe Fig. 33). Die eine dieser beiden Zellen wird nun zum Embryoträger, die andere zur Embryomutterzelle. Der Embryoträger unterliegt mehreren Quertheilungen. Die Embryomutterzelle jedoch, die schwach gekrümmt erscheint, wird durch eine etwas schräg verlaufende Querwand in eine kleinere obere und in eine grössere untere Zelle getheilt.

Durch das Auftreten einer schrägen Theilungswand einerseits und durch den Umstand, dass die Embryomutterzelle schon anfangs durch ungleiches Wachsthum etwas gekrümmt wird, erscheint die obere Zelle etwas bei Seite geschoben, nicht aber durch einseitiges Wachsthum der unteren Zelle, wie Kamienski es von Utricularia vulgaris behauptet. (Bot. Zeitung 1877.) In der weiteren Entwickelung wird

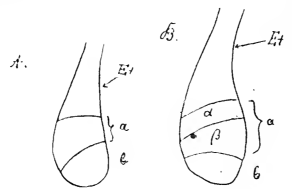


Fig. 36 u. 37. A. Embryoträger Et Die Embryomutterzelle hat sich durch eine schräge Querwand in die Zellen au. b getheilt. — B. Durch eine gleichfalls etwas schräg verlaufende Querwand wird die Zelle a getheilt, so dass der Embryo jetzt aus drei Zellen besteht.

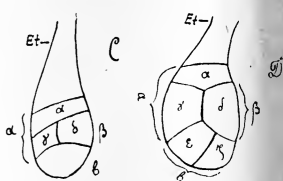


Fig. 38 u. 39. C. Die Zelle β zer fällt durch eine Längswand in di Zellen γ und δ. — D. Die Scheitel zelle b zerfällt durch eine schief Längswand in die Schwesterzelle ε und ζ. Et Embryoträger.

verlaufende Querwand in zwei Zellen getheilt, so dass der Embry nunmehr aus drei Zellen besteht (Fig. 36 u. 37). Nach Kamiensk geht diese zweite Scheidewand bei Utricularia vulg. nicht ganz que durch die Zelle, sondern verläuft schräg; insoweit herrscht nun auc Uebereinstimmung mit Polypompholyx; aber dass diese letztgenannt Scheidewand sich an die Querwand der darüber gelegenen Scheitelzell anlegt, wie es Kamienski von Utricularia vulg. behauptet, konnt bei Polypompholyx nicht constatirt werden. — Die Möglichkeit eine solchen Vorkommens bei Utricularia vulg. ist recht wohl denkbar be

öch stärkerem Convergiren der Scheidewände. Durch Auftreten von ängswänden erfolgt der weitere Schritt in der Entwickelung des mbryo. Durch eine Längswand zerfällt nämlich die mittlere Zelle  $\beta$  ig. 38 u. 39) in zwei später zur Längsachse des Embryo sich streckende ellen  $\gamma$  und  $\delta$ . Auch die Scheitelzelle b wird durch eine Längswand theilt. Indem aber diese Längswand nicht die gerade Fortsetzung er anderen bildet, sondern etwas seitlich an die nächste Wand setzt und ziemlich schief verläuft, so kommen am Scheitel zwei hwesterzellen  $\varepsilon$  und  $\zeta$  zu Stande, von denen die eine ein wenig össer ist als die andere. Aber auch die Basalzelle  $\alpha$  (Fig. 37 B)

nmt am Aufbau des Emyo Antheil, indem sie Querd Längstheilungen erfährt d nach aussen durch perine Theilungen die Epi-End rmiszellen abgibt. So wird iter durch pericline und ticline Theilungen der ıze Embryo aus den drei llen  $\alpha$ ,  $\beta$  und b aufgebaut l so kommen schliesslich ibryonen zu Stande, welche gewissen Stadien ganz den von Kamienski chriebenen Embryonen Utricularia vulg. im Aufübereinstimmen, wenn h für die Embryonen von icularia vulg. von Ka-

Fig. 40. Samenlängsschnitt von Polypompholyx. E Embryo, End Endosperm, bH basales Haustorium, tH terminales Haustorium, tN terminales Nährgewebe, bN basales Nährgewebe.

heil am Aufbau des Embryo hat aber die Mittelzelle β; der ansovale Embryo nimmt später eine mehr kugelförmige Gestalt an 40), indem die obere und untere Zelle (α und b) einen verhältmässig geringen Antheil am Aufbau des Embryo nehmen und das ere Wachsthum des Embryo besonders in der Richtung der Queree des Embryo vor sich geht; doch erscheint der kugelförmige oryo an beiden Polen abgeplattet. Von einer Wurzelanlage ist an Ansatzstelle des Embryoträgers nichts zu bemerken. Der ent-

enski ein anderer Ent-

angegeben

ungsmodus

gegengesetzte Pol des Embryo trägt in einer muldenförmigen Ver tiefung den aus kleinzelligem Gewebe gebildeten Vegetations punkt (Fig. 41). Letzterer liegt nicht genau terminal, was sich au der ersten Anlage des Keims erklärt, dessen Spitze etwas seitlic verschoben ist. Von Protuberanzen ist auch in reifen Samen nicht zu merken; bisweilen aber macht es gleichwohl den Eindruck, als oschwache Erhebungen die ersten Organanlagen andeuten wollten.

Indem der Embryosack in seinem mittleren Abschnitt sich mit Endosperm füllt, geht er von der anfangs länglichen Form über i die spindelförmige. In reifen Samen aber ist vom Endosperm weite nichts mehr vorhanden als ein zartes, dünnes Häutchen, von dem de Embryo umhüllt wird. — Das Endosperm enthält vorwiegend Aleuro und Fett, welches auch in den Zellen des Embryo reichlich abge lagert ist. Die Samenschale ist nur eine Zelllage stark; ihre Element sind stark verkorkt und hexagonal. Die Tangentialwände sind stärke verdickt als die Radialwände. Die Zellwände weisen nur vereinzelt

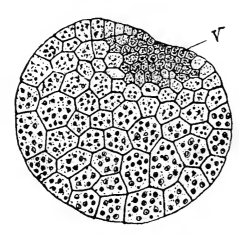


Fig. 41. Embryo im Längsschnitt. V der aus kleinzelligem Gewebe gebildete
Vegetationspunkt.

Tüpfel auf. Somit stimmt auch Polypon pholyx in der Ausbildung des Endosperm resp. im gänzlichen Fehlen desselben im reife Samen, sowie in der Bildung der Testa at nur einer Zellschicht des Integuments m den anderen Utricularien überein. Uebereit stimmend mit den bisher untersuchten Arte von Utricularia verhält sich Polypompholy ferner in der Ausbildung von nur einem eit zigen dicken Integument mit Tapete, im He vortreten des Embryosacks aus der Mikropyl weiter in der Ausbildung von Haustorien a

der Chalaza und in der Nähe der Mikropyle, in der Anlage von eine terminalen und einem basalen Nährgewebe. Unterschiede sind gegebe gegenüber den anderen Utricularien in der Lage des basalen Nährg webes, das sich im Funiculus befindet, auch in der stärkeren Entwickelundes terminalen Nährgewebes und des daselbst sich bildenden Haust riums. Die Samenentwickelung dürfte mit geringfügigen Unterschiden ebenfalls mit den bisher untersuchten Utricularien übereinstimme

Die Reste des basalen Nährgewebes und das basale Haustoriuselbst werden durch eine Zone von verkorkten tafelförmigen End spermzellen vom Funiculus abgeschnürt. Ausserdem werden die der Abschnürungsstelle gelegenen Endospermzellen zur Ergänzung der Verwendet, indem ihre Wände verkorken.

#### Polypompholyx tenella.

Polypompholyx tenella wurde bei Melbourne gesammelt. irte Pflänzchen, etwa 4cm hoch, ist im Wesentlichen ebenso gebaut ie Polyp. multifida, aber gewissermassen die Miniaturform von letzterer. ur sind die an der Basis der Inflorescenzachse zu einer Rosette ereinigten ungetheilten Laubblätter etwas fleischiger als die von olyp. multifida. Auch die Blasen weichen von denen der grösseren rt insoferne ab, als sie meist kurz gestielt sind. Die Ausläufer eten nichts Abweichendes. Die zarte Inflorescenzachse trägt nur -2 Blüthen, während die von Polyp. multifida etwas reichlicher mit üthen ausgestattet ist. Abgesehen von der Grösse sind Polyp. mulida und Polyp. tenella am meisten different in Anbetracht der Blüthe. eckblatt und Vorblätter sind ebenso gebaut wie bei Polyp. multifida. igegen ist das hintere Kelchblatt von tenella dem vorderen weit ehr an Grösse überlegen, als dies bei Polyp. multifida der Fall ist. ich zeigt das vordere Kelchblatt nur eine sehr schwache Ausranng, während bei Polyp. multifida das vordere Kelchblatt meist deutlich lappt erscheint. Besonders unterscheidet sich Polyp. tenella durch n langen, schmalen, nach unten etwas verjüngten Sporn der Blumenone von dem kurzen, stumpfen Sporn von Polyp. multifida. Während ner die drei Lappen der Unterlippe von Polyp. multifida deutlich bst wieder ausgerandet sind, sind bei Polyp. tenella die drei Lappen : Unterlippe ganzrandig. Auch sind bei Polyp. multifida die beiden ofel der Oberlippe viel länger und zugespitzter als die von Polyp. ella. Bei letzterer öffnen sich die Antheren genau nach der Mediane · Blüthe, also einwärts, während bei Polyp. multifida die Oeffnung Antheren mehr nach aussen erfolgt. Von den sechs Gewebestern an der Basis der Unterlippe von Polyp. multifida finden sich en nur vier bei tenella. In ihrer Anatomie stimmen beide Arten rein.

## II. Byblis gigantea.

orphologie, Anatomie und Samenentwickelung von Byblis gigantea.

Man kennt bisher nur zwei Arten von Byblis, die auf Australien chränkt sind, nämlich die bekannteste Art Byblis gigantea Lindl die viel zartere Byblis liniflora Salisb.

Die an feuchten Standorten gedeihende Byblis gigantea ist eine inze von halbstrauchigem Wuchs und besitzt einen dicken, auften Stamm und ein schräg aufsteigendes hartes Rhizom. Sie ge-

hört also zu den perennirenden Pflanzen, indem ihr unterirdischer Stamm oberirdische Triebe entwickelt, die zum Blühen gelangen und nach der Fruchtreife wieder absterben.

Die oberirdischen Triebe der Pflanze erreichen eine Höhe von 40 cm und darüber. Sie sind mit grasartig schmalen Blättern versehen, welche Spiralstellung aufweisen und durch annähernd gleich lange Internodien von einander getrennt sind. Nur nach der Basis des oberirdischen Sprosses zu und insbesondere an der Basis selbst rücken die Internodien enger zusammen. In den Achseln der schmaler Blätter entspringen die sehr lang gestielten Blüthen von schöner violetter Farbe; jeder Blüthenstiel trägt nur eine Blüthe. Die Blüthenselbst sind radiär gebaut und besitzen breite Blumenblätter und seh schmale Kelchblätter. Die Laubblätter und die Sprossachse sind mit zahlreichen gestielten und sitzenden Drüsen besetzt, welche am meister mit den Drüsen von Pinguicula in ihrem Aufbau übereinstimmen. Die zahlreichen Insektenleichen, welche an den Drüsen kleben, lasset deutlich erkennen, dass hier eine insectivore Pflanze vorliegt.

Nach dieser allgemeinen Schilderung wollen wir uns die Pflanz

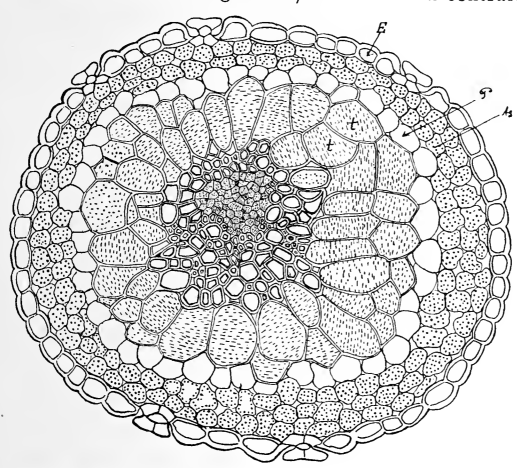
morphologisch und anatomisch nun näher betrachten.

#### Laubblatt.

Die Laubblätter von Byblis gig. erreichen eine Länge von etw 27 cm und eine grösste Breite an ihrer Basis von nur 21/2 mm, in de Mitte aber nur von etwas über 1 mm. Die basalen Blätter der Spross achse sitzen letzterer mit ziemlich verbreitertem Blattgrunde an. Di Laubblätter sind ohne Nebenblätter; ein Unterschied von Stiel un Spreite ist am Blatte nicht gegeben. Die Drüsen sitzen am Blatt zerstreut, nicht aber in "zwei langen Wimperzeilen", wie irrthümlich bei Engler-Prantl angegeben ist. Während es nun für die lang gestreckten Blätter der Droseraceen charakteristisch ist, dass sie infolg ihres Spitzenwachsthums in der Knospenlage schneckenförmig eing rollt sind, lassen die langgestreckten Blätter von Byblis diese Eiger thümlichkeit ganz und gar vermissen; sie zeigen nur intercalar Wachsthum. Es ist daher ein Irrthum, wenn in der "Flora Austr liensis" Vol. II pag. 469 geschrieben steht: "Leaves linearsubulat involute in vernation". Von einer Einrollung der linealen Blätt der Knospenlage ist nämlich bei Byblis keine Spur zu er Dagegen haben die Laubblätter und Kelchblätter von Byb eine andere Eigenthümlichkeit, nach der man bei den übrigen Dros raceen vergebens suchen wird, nämlich die Eigenthümlichkeit, de sie an ihrem terminalen Ende kolbenförmig angeschwollen sind. Die Blattspitze scheint hier neben der Assimilation und Wasserleitung noch eine andere Function übernommen zu haben, nämlich lie Function der Wasserausscheidung. In Uebereinstimmung mit den Standortsverhältnissen erscheinen die Blätter insbesondere nach der Spitze zu fast cylindrisch; es wird auf diese Weise eine Herabsetzung der Wasserverdunstung herbeigeführt. Querschnitte zeigen iber den dorsiventralen Bau des Blattes, das nur an der Spitze wirklich adiär gebaut ist.

#### Blattanatomie.

Wir beginnen dieselbe mit der bauchig angeschwollenen Blattpitze. Ein Querschnitt, welcher hart unter dem terminalen Ende
geführt wird (Fig. 42), zeigt innerhalb der Epidermis ein nur zwei
schichten starkes Assimilationsgewebe, von dem ein centrales, nur aus



ig. 42. Querschnitt durch das angeschwollene Blattende von Byblis. Derselbe set einen tracheïdalen Saum (t) um das Leitbündel erkennen. E Epidermis, P Stärkescheide, As Assimilationsgewebe.

acheïdalen Elementen bestehendes Gewebe umscheidet wird. Wie e Abbildung erkennen lässt, zeigen diese tracheïdalen Elemente eine unz bestimmte Anordnung, die mit ihrer Function zusammenhängt. a nämlich jenes Gefässbündel, welches das Blatt fast seiner ganzen änge nach durchzieht, in einiger Entfernung von der Blattspitze idigt, so wird das Assimilationsgewebe der Blattspitze ausschliesslich Flora 1901.

von diesen tracheïdalen Elementen mit Wasser versorgt. Aber noch ehe jenes Gefässbündel erlischt, sehen wir schon diese tracheïdalen Elemente in radialer Anordnung um das Gefässbündel auftreten, welch letzteres von ihnen umscheidet wird wie von einem Hohlcylinder (siehe Fig. 42). Alle diese tracheïdalen Elemente sind radial gestreckt und verlaufen senkrecht zum Leitbündel nach der Parenchymscheide, um so auf kürzestem Wege den in der Peripherie gelegenen assimilirenden Zellen den Wasserbedarf aus den Gefässen zuzuführen. Es ist hier in diesem tracheïdalen Saume gleichsam ein Ersatz gegeben für die an dieser Stelle bereits erloschenen Gefässbündel. Wo nun auch das letzte Gefässbündel endigt, setzt sich an dasselbe, gleichsam dessen gerade Fortsetzung bildend, ein tracheïdaler Strang an (Fig. 43),

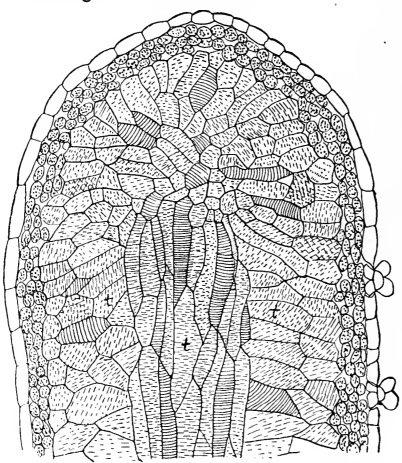


Fig. 43. Längsschnitt durch das terminal angeschwollene Ende eines Laubblattes. An Stelle des Leitbündels sind die tracheïdalen Elemente (tt) getreten.

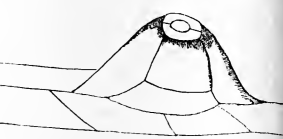


Fig. 44. Wasserspalte am terminaler Blattende.

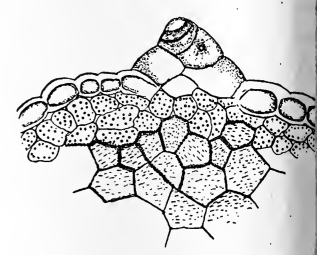
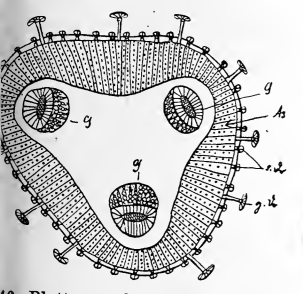


Fig. 45. Wasserspalte mi darunter vorspringenden tra cheïdalen Elementen:

der vertical wie das Leitbündel emporsteigt und von dem senkrech zu seinem Verlaufe in radialer Richtung andere tracheïdale Element nach dem Assimilationsgewebe der Peripherie verlaufen. Erst un mittelbar unter der Blattspitze erweitert sich der tracheïdale Strang seine Elemente nach allen Seiten aussendend (Fig. 43). Die äusser Form dieser tracheïdalen Zellen kann recht verschieden sein. Balsind die Zellen oval, bald kugelförmig, dann wieder cylindrisch ode flaschenförmig, polygonal oder rechteckig. Die Tüpfel weisen all ebergänge auf, und so erscheinen die Zellen bald wie punktirt, inn spiralig oder netzförmig gestreift. Die Tüpfel sind nur äusserst hwach behöft und bilden so nur einen Uebergang zu den behöften ipfeln. Man kann daher diese wasserleitenden Elemente kaum wohl Tracheïden bezeichnen, wohl aber als tracheïdale Elemente.

Diese tracheïdalen Elemente haben, wie es scheint, nicht bloss Aufgabe, dem Assimilationsgewebe der Blattspitze das erforderhe Wasser zuzuführen; es dürfte ihnen wohl auch die Aufgabe zummen, das allenfalls bei aufgehobener Transpiration in Ueberfluss gesammelte Wasser nach gewissen Spalten abzuführen, die in ihrem u mit den Wasserspalten anderer Pflanzen übereinstimmen und hier Byblis auf die Blattspitze beschränkt sind. Diese vermuthlichen asserspalten (Fig. 44) zeichnen sich schon durch ihre Grössen den typischen Spaltöffnungsapparaten aus. Sie sind hoch über Niveau der Epidermis emporgehoben und ohne Nebenzellen. Ein ecter Anschluss an das Wasserleitungssystem ist nicht gegeben.

n sieht nur bisweilen einige tracheïe Elemente nach der Wasserspalte springen. Auch ein typisches Epim kommt hier nicht zur Ausbildung. ter der Spalte befindet sich ein nlich grosser Intercellularraum.



46. Blattquerschnitt (schematisirt).
efässbündel, As Assimilationsge,
, s. Dr. sitzende Drüse, g. Dr. gestielte Drüse.

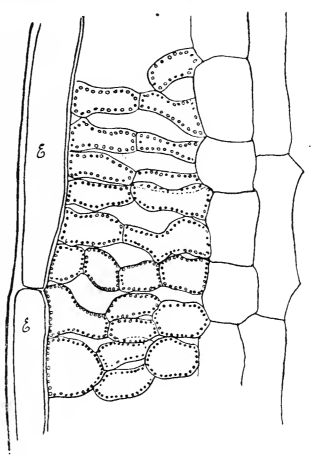


Fig. 47. Radialschnitt durch ein Laubblatt. Derselbe zeigt nur das Assimilationsgewebe und die langgestreckten Epidermiszellen (E).

Querschnitte aus der Mitte des Blattes (Fig. 46) geben ein weich anderes Bild. Der Umriss des Blattes gleicht hier etwa einem hseitigen Dreieck, das an seinen drei Enden abgerundet ist. Die der mis zeigt stark verdickte Aussenwände, weniger verdickte

Innenwände und schwach verdickte Radialwände. Die Oberhautzeller sind in der Längsrichtung des Blattes enorm gestreckt (Fig. 47) und führen zahlreiche Leucoplasten. — Der Spaltöffnungsapparabesteht bei Byblis aus Schliess- und Nebenzellen, welche über di angrenzenden Epidermiszellen etwas emporgehoben sind (Fig. 48). Di

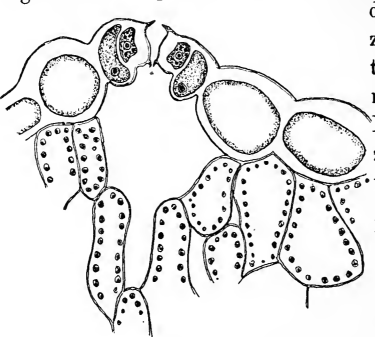


Fig. 48. Spaltöffnungsapparat (mit Nebenzellen).

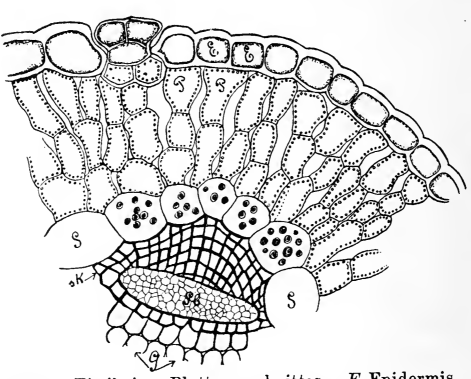


Fig. 49. Theil eines Blattquerschnittes. E Epidermis, P Palissadenparenchym, S Stärkescheide, Sb Siebtheil, sK Sklerenchymbeleg, G Gefässtheil.

darunter liegende Athemhölde is ziemlich gross und verhältnissmässi Schliesszellen führe  ${f Die}$ reichlich Chlorophyll, dessen di Nebenzellen entbehren. Die Neber zellen sind nach Aussen und Inne ·viel weniger verdickt als die ar grenzenden Oberhautzellen un lassen so ihre Zugehörigkeit zu de Schliesszellen deutlich erkennen. Die Cuticula ist durch Zähr chen nicht verankert. Sie set sich durch die Spalte über d Schliess- und Nebenzellen bis zu

Beginn des chlorophyl führenden Palissade parenchyms fort un schwillt an den Schlies zellen oben und unt schnabelförmig Fortsätzen an. Es : zu beachten, dass b Nebe die zellen fehlen; aber au bei Pinguicula. D d zwischen Spalt Schliesszellen ist zie lich gross.

Auf die Epidern folgen nun drei bis v

Schichten von radial gestellten, chlorophyllhaltigen Zellen, welche zoberfläche des Blattes senkrecht sind und radial gestreckt erschein und die wir daher als Palissadenzellen bezeichnen können. Sie sie zwei bis drei Mal so lang als breit und erscheinen auf dem Tangentischnitt kreisrund. Diese Palissadenzellen lassen, wie die Abbildung

eigt (Fig. 49), radial gestreckte Intercellularräume zwischen sich frei. Ieberhaupt lässt der ganze Bau des Assimilationssystems erkennen, ass neben der reichlichen Durchlüftung des Blattes ihm das Prinzip Grunde liegt, die Assimilationsprodukte auf kürzestem Wege der lauptleitungsbahn zuzuführen. Die Anordnung der Gefässbündel bringt ferner mit sich, dass das Palissadenparenchym an den abgerundeten anten des Blattes weniger stark entwickelt ist als dazwischen. — nmittelbar auf das Assimilationsgewebe folgt alsdann eine chlorophylleie Zellschicht, deren Elemente lückenlos zusammenschliessen und ch durch ihren Stärkegehalt vor den benachbarten Zellen auszeichnen: ist die Stärkescheide. Die Stärke ist vorzugsweise in jenen Zellen er Scheide abgelagert, welche unmittelbar an den Sklerenchymbeleg

ark des Blattes, von der ärkescheide umgeben, besteht is grossen, polygonalen, ungepfelten Zellen, welche nur eine dreieckige Lufträume ei lassen und nach der Blattte zu an Grösse zunehmen.

Eingebettet im Mark finden r, je nachdem die Schnitte her oder tiefer geführt wern, drei bis fünf Gefäss-indel, welche in den abgendeten Kanten des Blattes rlaufen. Die Bündel sind pisch collateral (Fig. 50). Ein rker Sklerenchymbeleg umte den Siebtheil sowohl an Flanken, wie auch nach

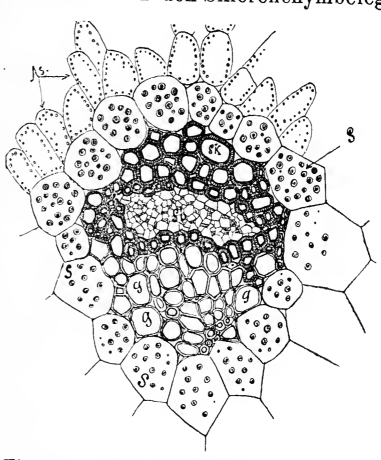


Fig. 50. Laubblattgefässbündel. As angrenzendes Assimilationsgewebe, S Stärkescheide, Sk Sklerenchymbeleg, Sb Siebtheil, G Gefässtheil.

mente nach aussen vom Siebtheil entwickelt. Die getüpfelten lerenchymfasern sind hier im Blatt enorm gestreckt und greifen mit arf zugespitzten Enden in einander. Der Gefässtheil weist zahlreiche scheïden auf, dagegen nur wenige Gefässe. Auch die Tracheïden denorm gestreckt und greifen ebenfalls mit zugeschärften Enden in ander. Langgestreckt erscheinen auch die wenigen Gefässe.

Was die Form der Verdickung betrifft, so kann man hier wohl Uebergänge beobachten. So finden wir mit Schraubenbändern versehene Tracheïden resp. Gefässe, netzförmig verdickte Elemente dann Leitergefässe, Tracheïden mit weit aus einander gezogenen Schraubenbande, Ringgefässe, Tracheïden mit zwei Schraubenbändern welche stellenweise sich spalten. Dazu treten dann noch äussers schwach behöft getüpfelte Gefässe und Tracheïden. Die Gefässe sin seitlich an ihren Enden mit ovaler Oeffnung durchbrochen.

Querschnitte durch den Blattgrund lassen erkennen, dass nur dre Gefässbündel vom Sprosse nach dem Blatte abgegeben werden, und zwar sind diese drei Gefässbündel an der Blattbasis mit ihren Flanke durch Sklerenchym wie zu einem einzigen breiten Bündelstrang verbunden. Von diesen drei Gefässbündeln ist das mittlere das grössere Höhere Schnitte zeigen uns die beiden seitlichen Gefässbündel vodem mittleren durch Markparenchym getrennt. Hier sieht man be sonders schön, wie ein jedes der drei Bündel vollständig von eine Stärkescheide umgeben ist, deren Elemente ganze Ballen von Stärk aufweisen. Noch höhere Schnitte zeigen uns dann die beiden seitliche Bündel gespalten. Der Blattquerschnitt weist jetzt fünf Gefässbünde auf (Fig. 51). Zuweilen erscheint auch noch links und rechts von

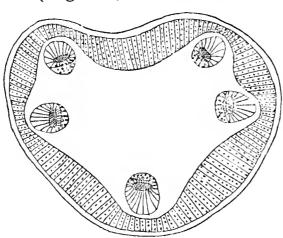


Fig. 51. Blattquerschnitt (etwas unter der Mitte).

mittleren Bündel ein relativ kleine Bündel durch Spaltung des mittlere Gefässbündels, so dass wir nunmel sieben Leitbündel im Blatte vorfinder

Noch sei erwähnt, dass bisweile ganze Zellgruppen im Marke des Laub blattes verholzen. Diese verholzten Mark elemente erscheinen dann getüpfelt.

Als Anhangsgebildeder Ep dermis sind die sitzenden und gestielte Drüsen zu bezeichnen, welche

Zellreihe stets alternirt mit einer oder zwei drüsenfreien Zellreihe (Fig. 52). Nach der Secretbildung dürften ähnlich wie bei Pinguicu die langgestielten Drüsen mit ihrem scheibenförmigen Köpfchen, de von einer klebrigen Schleimhülle umgeben ist, als Fanghaare zu bzeichnen sein, während die sitzenden Drüsen wohl das verdauene Secret ausscheiden und als Digestionsdrüsen somit zu bezeichnen wäre Fütterungsversuche indess wurden meinerseits nicht gemacht.

Im Bau stimmen diese Drüsen überein mit den Drüsen der Lenbularieen. Es sind Epidermisgebilde. Im einfachsten Falle beste eine solche Drüse aus nur drei Zellen: einer Endzelle, einer Mitte elle und einer Basalzelle. Durch Quadrantentheilung jedoch und urch das Auftreten von noch vier antiklinen Wänden gestaltet sich ie Endzelle zu einem scheibenförmigen Drüsenkörper, der gewöhnlich us acht Zellen besteht, ganz wie bei Pinguicula. Wie sehr die tzenden Drüsen von Byblis übereinstimmen mit denen von Pinguicula.

hellt aus der Abbilung Fig. 53 und 54. oa eine sitzende Drüse on Byblis bezeichnet id b eine solche von inguic. alpina. Beide nd nahezu gleich oss. — Die Mittellle wölbt ihre Wand rglasförmig vor und eibt (Fig. 55) ungeeilt, während iterschiede zu Pinicula die Basalzelle nz wie die Endzelle theilt wird, wodurch Drüse fest verankert rd. So beschaffen d die sitzenden Drüi, welche ungleich ilreicher sind als die tielten Drüsen.

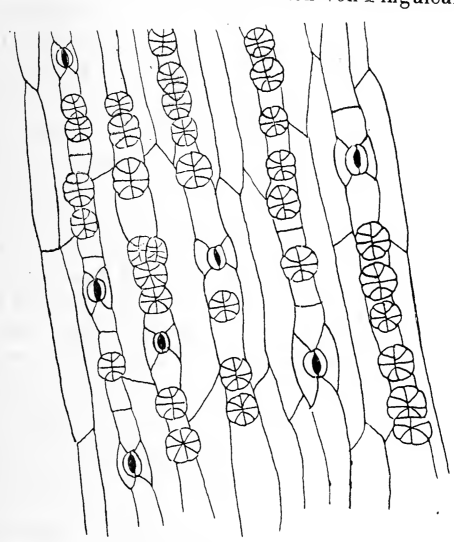


Fig. 52. Ein Stück der Blattepidermis, die Vertheilung der Drüsen zeigend.





53 u. 54. a Sitzende Drüse von Byblis. Sitzende Drüse von Pinguicula.

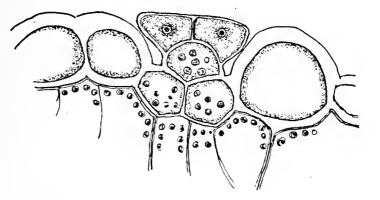


Fig. 55. Sitzende Drüse von Byblis.

Die langgestielten Drüsen kommen dadurch zu Stande, dass die Basalzelle durch eine Querwand zunächst in eine obere und eine untere Zelle getheilt wird. Die obere Zelle wächst nunmehr einem langen, einzelligen Stiele aus, während die untere Schwestere ganz ähnlich wie die Endzelle einer weiteren Theilung unterliegt zwar einer Meridianaltheilung (Fig. 57 u. 58). Die Kopfzelle ge-

staltet sich zur Drüsenscheibe (Fig. 56); nur ist die Zahl der auftretenden Antiklinen auf das Doppelte oder selbst auf das Vierfache erhöht, so dass die Drüsenscheibe der gestielten Haare meist aus 16 oder 32 Zellen zusammengesetzt erscheint. Die Absonderung des schleimigen Secretes am Drüsenkopf erfolgt nicht unter Sprengung der Cuticula, sondern durch ovale Poren, von welchen die Cuticula der Drüsenscheibe unterbrochen wird. Die Ränder dieser Poren sind deutlich cutinisirt. Diese Poren finden sich bei den gestielten Drüsen von Byblis nicht bloss auf der Oberfläche der Drüsenscheibe, wo sie zu einem Kreise angeordnet sind (siehe Fig. 56); sie finden sich ebenso zahlreich und in derselben Anordnung auch auf der Unterseite der Drüsenscheibe, so dass auf jede Zelle zwei Poren treffen, von denen die eine der Zelloberseite, die andere der Zellunterseite angehört. Auch die sitzenden Drüsen scheiden vermittelst solcher Poren das Secret aus. Auch hier kommt auf je eine Zelle eine Pore, resp. zwei (eine auf die Oberseite, die andere auf die Unterseite); nur sind die Poren hier viel kleiner und schwerer aufzufinden. Bei den Drüsen von Pinguicula und Drosera konnte ich solche Poren nicht entdecken

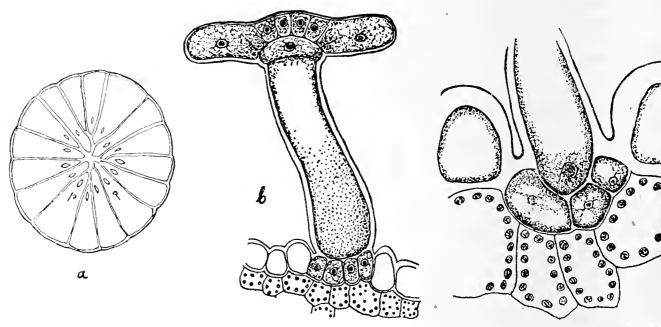


Fig. 56 u. 57. Gestielte Drüse von Byblis.  $\alpha$  Von oben gesehen, b im Längsschnitt. p Poren.

Fig. 58. Verankerte gestielt Drüse von Byblis.

Die Drüsenzellen sind sehr plasmareich. Die Mittelzelle und die Stielzelle zeigen ziemlich verdickte und stark cutinisirte Seitenwände äusserst dünn dagegen sind die Querwände, welche die Mittelzelle von Drüsenkopf und von der Stielzelle trennen. Auch die Radialwänd der Drüsenscheibe sind sehr zart und nicht cutinisirt.

Vergleichen wir die Drüsenhaare von Drosera rotund. mit dene von Byblis, so springen die Unterschiede sofort in die Augen. Di gestielten Drüsen von Drosera rotund. besitzen ein kolbenförmige Töpfchen. Ein Gefässbündelfortsatz durchzieht den Stiel und erweitert ich kolbenförmig im Köpfchen. Die Anschwellung des Bündelendes ird von drei Zelllagen bedeckt, von welchen die innerste als Endoermis functionirt. Die beiden äusseren Zelllagen führen dann purpurathen Zellsaft. All das vermissen wir bei den gestielten Drüsen von Byblis.

Aber auch die gestielten Drüsen von Drosophyllum lusitanicum aben eine nur geringe äusserliche Aehnlichkeit mit den gestielten rüsen von Byblis, indem sie auch in einer Scheibe endigen, die doch convex gebogen erscheint, während die Scheiben der Drüsen on Byblis nur im Centrum eine äusserst schwache convexe Wölbung rkennen lassen, sonst aber genau horizontal orientirt sind. Im anaomischen Bau stimmen jedoch die gestielten Drüsen von Drosohyllum mit denen von Byblis ebenso wenig überein, wie die von rosera rotund. — Die Scheibe besteht bei den gestielten Drüsen von rosophyllum aus zwei Zelllagen, bei Byblis dagegen nur aus einer nzigen Zelllage. Die beiden erwähnten Zelllagen stellen bei Drosohyllum den secernirenden Apparat dar; unter der secernirenden cheibe finden wir dann eine sog. Mittelschicht, das ist eine Zelllage, eren Längswände stark cutinisirt sind. Der Stiel der Drüse wird ınlich wie bei Drosera von einem Tracheïdenstrang durchzogen, der ch oben scheibenförmig erweitert. Der Drüsenstiel stellt, wie von oebel in seinen "Pflanzenbiologischen Schilderungen" gezeigt wird, ir eine Wucherung des Blattgewebes dar, dem die eigentliche Drüse Bei Byblis dagegen ist der Stiel wesentlicher Bestandtheil ıfsitzt. er Drüse. Die sitzenden Drüsen von Drosophyllum sind nun, abgehen vom Fehlen des Stieles, ganz ebenso gebaut wie die gestielten. e sind auch durch einen Tracheïdenstrang, der sich unterhalb der rüse erweitert, in Verbindung mit einem Gefässbündelast des Blattes. lso auch diese sitzenden Drüsen sind ganz wesentlich verschieden n den sitzenden Drüsen von Byblis, die nur mit den sitzenden rüsen von Pinguicula verglichen werden können. Die mit Tentakeln rsehenen Droseraceen besitzen ausserdem noch sehr einfach gestaltete rüsen; aber auch diese zeigen einen Bau, wie er eben für die Failie charakteristisch ist. Haben nun alle Droseraceen gleich geute Drüsen, wie könnte dann gerade Byblis in so schroffen Gegentz hiezu treten, wenn sie wirklich eine Droseracee wäre?

Spross.

Das Studium desselben beginnen wir mit dem Blüthenstiel. Ein uerschnitt durch denselben hart unter der Blüthe zeigt Folgendes:

Die Epidermis umschliesst zunächst ein aus 4-5 Zelllagen bestehendes Assimilationsgewebe, dessen ziemlich gleichförmige Elemente nur sehr kleine Lufträume frei lassen. Daran grenzt eine wohl differenzirte Stärkescheide mit reichlichem Stärkegehalt ihrer Elemente. Von ihr umschlossen wird das Markparenchym. In der Peripherie des Markes

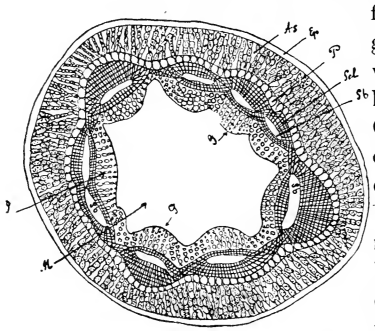


Fig. 59. Sprossquerschnitt (schematisirt). Ep Epidermis, As Assimilationsgewebe, P Stärkescheide, Scl Sklerenchymring, Sb Siebtheil, G Gefässtheil, M Mark.

finden wir zu einem Ringe an-Gefässbündel sieben geordnet se welche sich durch die Anweseneines Cambiums zwischen Gefäss- und Siebtheil als typisch offene, collaterale Gefässbündel zu erkennen geben. Ein anatomischer Unterschied gegenüber von Drosera rotund. ist hierin gegeben, dass bei Byblis hier noch kein Skleren chymgewebe vorhanden ist, wäh rend bei Drosera dasselbe bereit Jede tritt. Erscheinung Gefässbündel ist vollständig von umgeben einer Stärkescheide

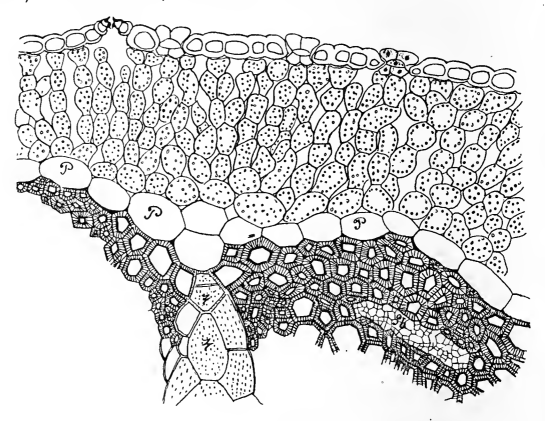


Fig. 60. Theil eines Sprossquerschnittes. P Stärkescheide, M Markzellen, Sb Siebthei

Die sieben so vorhandenen Stärkescheiden schliessen wieder zu einer Ringe zusammen. Querschnitte durch einen älteren Sprosstheil zeige ein verändertes Bild (Fig. 59 u. 60). Die Epidermis zeigt hier seh stark verdickte Aussenwände; ihr schliesst sich ein 5-6 Zelllage

starkes chlorophyllhaltiges Rindenparenchym an. Die innerste Schicht dieser primären Rinde wird von einer ununterbrochenen Stärkescheide gebildet. Der von der primären Rinde umgebene Centralcylinder weist an der Peripherie einen geschlossenen Sklerenchymring auf, der nur selten, wie Fig. 60 zeigt, von Markzellen durchbrochen wird. An drei Stellen, deren Verbindungslinien ein etwa gleichseitiges Dreieck geben würden, springen die sklerenchymatischen Elemente stark in das Rindenparenchym vor. Die vorhandenen neun Gefässbündel schliessen zu einem ovalen Ringe zusammen. Der Gefässtheil weist nur mehr Gefässe auf, welche sehr schwach behöft getüpfelt erscheinen. Die spiraligen Verdickungen, welche im Blattgefässtheil vorherrschten, sind im Gefässtheil des Sprosses viel weniger häufig, was eben damit zusammenhängt, dass dem Blatte durch die enorm gestreckten, meist spiralig verdickten Tracheïden eine grössere Beweglichkeit gewährleistet wird. Auch die Gefässe im Sprosse sind noch ziemlich gestreckt und nur selten mit senkrecht zur Längsachse durchlöcherten Querwänden versehen. Sie sind eben an den Enden meist zugeschärft oder schräg abgestutzt und so treten dann an den basalen und terminalen Seitenwandungen die meist ovalen Löcher auf. Bisweilen beobachtet man, dass ein Gefäss auch die mittlere Seitenwand durchbrochen zeigt. Der geschlossene Holzring weist auf ein früheres Interfascicularcambium hin. Die Mitte des Centralcylinders wird von getüpfeltem, grosszelligen Mark eingenommen, dessen Elemente verholzt sind. Die rundlichen Füpfel dieser Markzellen sind grösser als die Tüpfel der Gefässe. Der Spross von Drosera rotund. ist insoferne etwas abweichend von lem von Byblis gebaut, als der Sklerenchymring nicht jene Vorsprünge n das sehr schwach entwickelte Rindenparenchym aussendet, wie wir lieselben bei Byblis kennen gelernt haben. Die bei Byblis so scharf narkirte Stärkescheide ist bei Drosera gar nicht ausgeprägt. Die Zahl er Gefässbündel ist bei Drosera nur drei. Was die Durchbrechung ler Gefässe anbelangt, so ist hierin kein erheblicher Unterschied vor-Man gewahrt wohl bei Drosophyllum lus. mehr Gefässe, eren Querwände genau horizontal durchbrochen sind, während bei Syblis derartige Gefässe seltener sind. Auch treten bei Drosophyllum n Sprosse Gefässe, resp. Tracheïden mit typischen Hoftüpfeln uf, nach welchen man bei Byblis vergebens sucht. Doch zeigen auch ei Drosophyllum keineswegs alle Gefässe diese grossen Hoftüpfel. as Mark von Drosera rotund. ist weder getüpfelt, noch verholzt. eachtenswerth scheint mir zu sein, dass die sklerenchymatischen Eleiente von Drosera rotund. nicht jene Zuschärfung erkennen lassen,

wie die von Byblis; sie sind nämlich an ihren beiden Enden schräg oder quer abgestumpft. Eine Eigenthümlichkeit der Droseraceen überhaupt, auf welche Oels in seiner Dissert.: "Vergleichende Anatomie der Droseraceen" aufmerksam macht, ist die, dass im Blüthenschaft der Droseraceen der Hartbast fehlt und durch einen Sklerenchymring ersetzt ist. Im Blüthenschaft von Byblis kommen dagegen typische Bastfasern vor, wie sie auch im Hauptspross nicht fehlen.

#### Die Wurzel

von Byblis ist normal gebaut und triarch. Die Endodermis, welche im Sprosse in die Stärkescheide übergeht, zeigt nur eine partielle Verkorkung, welche sich auf sehr schmale Längsstreifen der Radialwände erstreckt. Alle Zellen der Endodermis sind dünnwandig und etwas tangential gestreckt. Eine secundäre Rinde wird nicht gebildet und so grenzt der Siebtheil nach aussen direct an die Elemente des Pericykels; nach einwärts aber grenzt er direct an Sklerenchymzellen, welche bis zum Schwinden des Lumens verdickt sein können. Die sklerenchymatischen Elemente ihrerseits grenzen wiederum direct an den Holzkörper. Die Mitte der Wurzel wird von stark verdicktem Markgewebe eingenommen, dessen Zellen grosse rundliche Tüpfel aufweisen. Der ganze Bündelstrang wird von dem Pericykel umgeben, einer ein- bis zweischichtigen, zartwandigen Parenchymlage. Markstrahlen verbinden als schmale Streifen die Rinde mit dem Mark. Auffallend sind die grossen, radial angeordneten Intercellularräume, wie sie besonders an jungen Wurzeln auftreten in der Rinde, und die papillösen Zellen der Epidermis. Im Gegensatz zum Spross sind Gefässe und sklerenchymatische Elemente sehr kurz. — Die Wurzel von Drosophyllum zeigt insoferne eine Abweichung, als sie zwischen verdickten Holzzellen ganze Radialstreifen von unverdickten, zartwandigen Parenchymzellen aufweist. Ausserdem ist im Bündelstrang der Wurzel von Drosophyllum sehr viel Holzgummi abgelagert. Es findet sich hier ferner kein getüpfeltes Mark. Auch zeigen die Gefässe resp. Tracheïden von Drosophyllum im Gegensatz zu Byblis sehr grosse Hoftüpfel.

### Blüthenverhältnisse von Byblis.

Während der grundlegende Blüthenstand der Droseraceen der in Knospenzustande eingerollte Wickel ist und bei Drosera selbst die Blüthenstandsachse in einer Gipfelblüthe mit 1—2 Hochblättern endigt, sind bei Byblis die Blüthen botrytisch angeordnet. Die Blüthen

selbst stehen einzeln in den Achseln der schmalen Blätter und werden von 11-13 cm langen Stielen getragen. Sie entbehren der Vorblätter.

Die fünf Kelchblätter haben lanzettliche Gestalt und sind an der fertigen Blüthe oft nur halb so lang als die Blumenblätter. Ganz enorm verlängert findet man die Kelchblätter an Blüthen, welche schon längere Zeit befruchtet sind. Ich fand die Kelchblätter einer solchen Blüthe (die Staub- und Blumenblätter waren schon abgefallen) 31/2 cm lang, während ein Kelchblatt einer vollständig entfalteten Blüthe nur 1 cm lang sich erwies. Die Kelchblätter sind ausgeprägt dorsiventral, indem die Blattunterseite reichlich mit beiderlei Drüsen besetzt ist, die Oberseite aber vollständig drüsenfrei erscheint. Auch die Spaltöffnungen sind vorzugsweise auf die Unterseite beschränkt. Die 7-9 Gefässbündel weisen im Gegensatz zu jenen der Laubblätter keinen Sklerenchymbeleg auf, dagegen eine wohl differenzirte Stärkecheide. Von den Laubblättern unterscheiden sich die Kelchblätter erner durch ihre stark gewellten Epidermiszellen, speciell der Untereite, dann durch die Ausbildung eines Schwammparenchyms auf der Blattoberseite, während die Unterseite Palissadenparenchym zeigt. Jebereinstimmend gebaut sind Kelch- und Laubblätter in der Ausbildung der Blattspitze, welch letztere auch bei den Kelchblättern on denselben tracheïdalen Elementen erfüllt ist, wie wir dieselben pereits kennen gelernt haben. Während die Kelchblätter in ihrer Mitte viele Zelllagen stark sind, verschmälern sie sich nach dem Rande zu ganz bedeutend, so dass sie am Rande selbst nur noch wei Zellschichten stark sind. — Die an der Basis der Spreite entpringenden Leitbündel verlaufen nahezu parallel unter einander und eben nur vereinzelte Seitennerven ab, welche ihrerseits wieder paallel verlaufen. Während die Kelchblätter nach der Spitze zu sich erjüngen, verbreitern sich die fünf Blumenblätter ganz gewaltig aselbst. Sie sind an ihrem oberen Rande schwach gezähnt. berhautzellen beider Seiten sind zur Längsrichtung des Blattes getreckt und sind durch eigenthümliche ringförmige Verdickungen ausezeichnet, wodurch das Blatt eine gewisse Steifheit erlangt, wie denn uch dessen Festigung noch dadurch erhöht wird, dass die Epidermisellen mit zugespitzten Enden in einander greifen. Das Mesophyll er Blumenblätter wird ebenfalls von eigenthümlich geformten Zellen ebildet, von Zellen, welche gleichfalls zur Längsachse des Blattes estreckt nach beiden Seiten Ausstülpungen treiben, welche sich an ie der Nachbarzellen anlegen, wodurch ein sehr regelmässiges Interellularsystem entsteht, indem die einzelnen ovalen Intercellularräume

hinter einander rosenkranzförmig angeordnet erscheinen. — Die 12 bis 13 im Blatte verlaufenden Leitbündel sind stark reducirt, so dass der Gefässtheil manchmal nur aus einem einzigen Gefässe besteht; sie verlaufen eine Strecke parallel, gabeln sich dann wiederholt, ohne

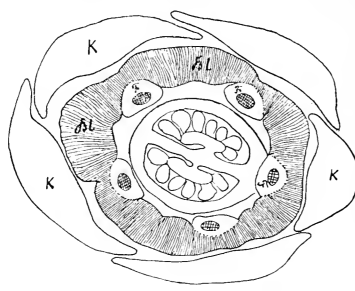
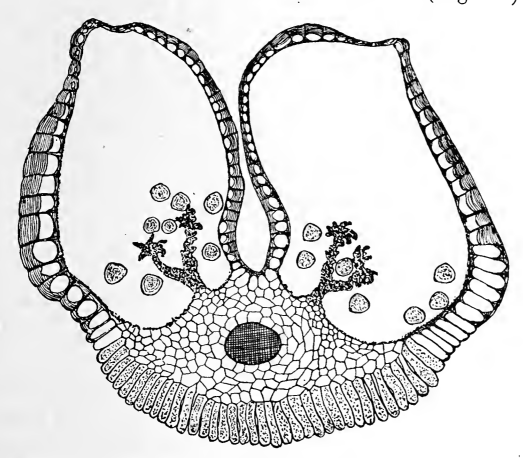


Fig. 61. Blüthendiagramm von Byblis. Dasselbe zeigt die fünf Blumenblätter mit einander verwachsen. F Filament, Bl Blumenblatt, K Kelchblatt.

jedoch Anastomosen zu bilden. Die Blumenkrone scheint nur choripetal zu sein. Mikrotomschnitte zeigen jedoch (Fig. 61), dass sämmtliche Blumenblätter an der Basis mit einander verwachsen sind, so dass eine, wenn auch kurze Blumenröhre zu Stande kommt. Byblis muss somit den Sympetalen zugerechnet werden, wofür noch gewichtige andere Umstände sprechen, die wir später werden kennen lernen.

#### Das Androeceum

wird bei Byblis von fünf Staubblättern gebildet, die ein kurzes, gedrungenes Filament und gestreckte, nach oben conisch verjüngte Antheren besitzen im Gegensatz zu den Staubblättern von Drosera, welche sehr schlanke Filamente und äusserst kurze Antheren aufweisen. Die Antheren ein und derselben Blüthe sind nicht gleich lang. Es sei nur ein Beispiel angeführt: Die eine der fünf gemessenen Antheren war 5 mm lang, die andere 51/2 mm, die dritte 6 mm, die vierte 61/2 mm, die fünfte wieder 5 mm. Beachtenswerth ist, dass die Antheren sich nicht wie die von Drosera durch Längsrisse, sondern durch zwei hart an der Spitze gelegene länglichovale Poren nach der von den beiden Pollensäcken gebildeten ventralen Rinne öffnen. Da die Pollenkörner infolge der symmetrischen Lage jener Poren bei ihrer Entleerung nothwendig die erwähnte, ziemlich tiefe Rinne passiren müssen, so ist es für sie zweifellos von Vortheil, dass sie mit glatter Exine versehen und nicht zu Tetraten verbunden sind, wie die Pollenkörner der Drosera-Arten mit ihrer stacheligen Exine. Der Lage der Poren zufolge ist das Endothecium nur an der Spitze ausgebildet. Das Connectiv ist stark entwickelt und zeigt die Eigenthümlichkeit. dass seine dorsale Seite der ganzen Länge nach mit Schlauchpapillen besetzt ist, welche sich von den darunter gelegenen Zellen durch reichlichen Plasmagehalt auszeichnen. Ferner ist im Connectiv der bypisch collaterale Bau des Gefässbündels, wie er uns in den Laubblättern entgegentrat, dadurch verwischt, dass die Gefässe bald in Fruppen beisammenstehen, bald dann wieder die einzelnen Gefässe erstreut und durch Parenchymzellen von einander getrennt sind, so lass eine regelmässige Anordnung von Gefäss- und Siebtheil vermisst wird. Gleichwohl hat man es hier mit einem einzigen Leitbündel zu hun, weil alle zu einem Bündel gehörigen Elemente zu einem Ganzen ereinigt sind. Auch der Rücken des Filaments ist mit Papillen besetzt. nteressant ist ferner die Form der Anthere (Fig. 62) mit ihren



3.62. Querschnittt durch eine Anthere von Byblis mit Schlauchpapillen und rk verdickter Aussenwand; krallenförmige Gebilde springen in die Antherenfächer vor.

das Lumen krallenförmig vorspringenden Buchten, welche nichts deres darstellen als die Ueberreste einer zur Bildung der Pollenrner verbrauchten Zellgruppe, welche der inneren Tapetenschicht liegend ein halbkugelförmiges, plasmareiches, kleinzelliges Gewebe det, während der Stamm, von dem die seitlichen Aeste entspringen, letzten Reste der ursprünglichen Trennungswand der beiden Fächer fasst. Die Antheren, welche bei Drosera rotund., longif., Cap., typisch rors sind, sind bei Byblis ebenso typisch intrors (Fig. 63 u. 64). Die llenkörner von Byblis sind tetraëdrisch gestaltet und besitzen demnäss auch vier Austrittsstellen. Die glatte Exine ist ziemlich stark wickelt. Sehr zu beachten ist, dass die Pollenkörner, welche denen Pinguicula nicht unähnlich sind, nicht wie die von Drosera rotund.,

long. oder von Drosera Cap. zu Tetraden verbunden bleiben, sonders frei sind. Drosophyllum lus. besitzt keine Pollentetraden. Die Pollen körner sind hier frei, kugelrund (während die von Byblis tetraëdrisch sind) und mit Stacheln besetzt, wie die der übrigen Droseraceen Während bei den letzteren die Austrittsstellen für die Pollenschläuch in den Furchen der Tetrade zahlreich liegen, sind dieselben bei Drosophyllum in grosser Zahl über die ganze Oberfläche des grosser Pollenkorns gleichmässig vertheilt. Wie die Pollentetraden von Drose

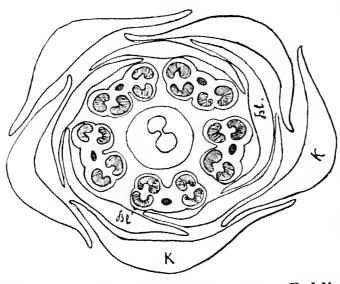


Fig. 63. Blüthendiagramm von Byblis. K Kelchblatt, Bl Blumenblatt.

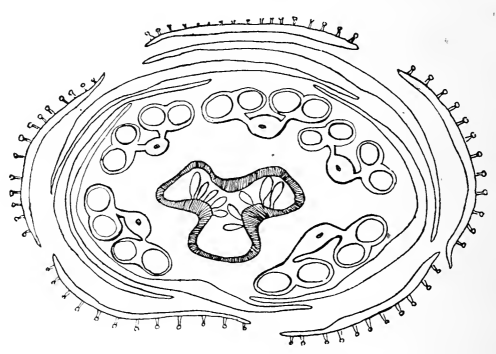


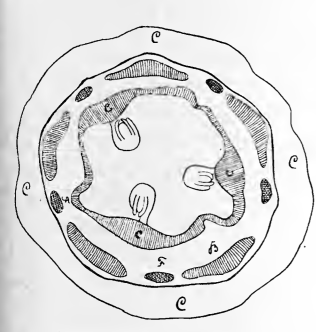
Fig. 64 Blüthendiagramm von Drosera Capensis.
Antheren: extrors.

therenwand, deren Aussenwände enorm verdickt sind (Fig. 6 Die Verdickungsschichten bestehen aus Cellulose.

Sind somit schon erhebliche Differenzen zwischen Byblis u Drosera hinsichtlich des Androeceums zu constatiren, so werden die Differenzen noch grösser im Gynaeceum.

Wie die Pollentetraden von Drosera, so treiben auch die Pollen körner von Drosophyllum bereit im Antherenfach zahlreiche Pollen schläuche, eine Eigenthümlichkei die an den Pollenkörnern von Byblis niemals zur Erscheinun tritt. Die Pollenmutterzellen von Byblis sind zur Querachse der Faches gestreckt, zu einem Boge angeordnet und von einer Tapet umgeben. Obwohl es bei Byblis

zur Ausbildung ein Endotheciums nur der Spitze kommt, finden wir dennoch der jungen Anthe die vier bekannt Zellschichten, welch diePollenmutterzell nach aussen begre Das sonst z Ausbildung eines E dotheciums zu ve Mater wendende wird hier verbraud zur Herstellung ein einschichtigen ·A Der oberständige Fruchtknoten von Byblis wird von zwei Carpellen gebildet und ist zweifächerig. Der Fruchtknoten von Drosera lagegen (Fig. 65) ist einfächerig und wird von drei Carpellen gebildet. Der Griffel von Byblis ist säulenförmig, etwa 1 cm lang, während der Griffel von Drosera nur zu einer kurzen Säule zusammenhängt und n mehrere Schenkel gespalten ist. An seiner Basis trägt der Griffel von Byblis einige gestielte Drüsen; ein Griffelkanal ist vorhanden. Die kleine, etwas abgeflachte Narbe ist mit Schlauchpapillen besetzt. Die Placenten von Byblis sind schildförmig, kurz und einer Scheidevand angewachsen und tragen von dieser abgewandt zahlreiche Samennlagen. Letztere sind anatrop und besitzen nur ein dickes, fleischiges ntegument, wie dasselbe den Samenanlagen der Lentibularieen ganz



ig. 65. Blüthendiagramm von Drosera ctund. c Kelch, verwachsenblätterig, Blumenblätter frei, c Filamente, c Carpelle.

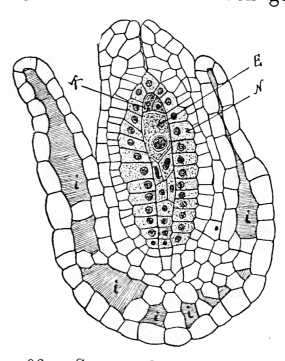


Fig. 66. Samenanlage von Drosera rotund. *i* Intercellularräume an der Chalaza und im äusseren Integument. *N* Nucellus, *E* Embryosack, *K* Kappe.

esonders eigen ist. Drosera rotund., longif., cap. und Drosophyllum sit. besitzen dagegen zwei Integumente. Bei den Samenanlagen in Drosera rotund. treten schon zu einer Zeit, wo der Embryosack och gar nicht fertig ist, sowohl an der Chalaza, wie auch im äusseren tegument grosse Lufträume auf, welche an den Samenanlagen von yblis vergebens gesucht werden (Fig. 66). — Der Nucellus besteht wohl bei Drosera wie bei Byblis aus einer axilen Zellreihe und ner Hüllschicht. Diese Hüllschicht des Nucellus ist jedoch bei osera ungleich stärker entwickelt als bei Byblis. Während hier ese Hüllschicht schon sehr frühzeitig vollständig vom heranwachsenn Embryosack verdrängt wird, erfährt dieselbe bei Drosera rotund., 1gif., cap., eine weitere Entwickelung insoferne, als ihre Flora 1901.

Zellen stark heranwachsen und auch nach der Befruchtung als eine Art Nährgewebe eine Rolle spielen (Fig. 67 u. 68). Aber auch die axile Zellreihe des Nucellus erfährt bei Drosera eine Weiterentwickelung, indem ihre Elemente durch Längswände sich theilen und so einen axilen Leitstrang liefern, der wohl dem Embryo von dem an der Chalaza gelegenen kleinzelligen Gewebe Nahrung zuführt. Bei Byblis ist ein solcher axiler Leitstrang nicht vorhanden (Fig. 69), auch kein differenzirtes, kleinzelliges Gewebe an der Chalaza. Der Nucellus hat also für Drosera eine ganz andere Bedeutung als für Byblis; hier geht er rasch zu Grunde, dort erfährt er im Interesse des Embryo eine weitere Entwickelung und wird erst einige Zeit nach der Befruchtung vom heranwachsenden Embryosack aufgelöst.

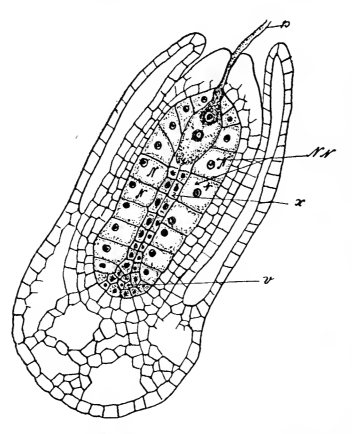


Fig. 67. Befruchtete Samenanlage von Drosera rotund. Sie zeigt im Längsschnitt den eingedrungenen Pollenschlauch p, die grossen Nucellarzellen NN, den axilen Leitstrang x und das kleinzellige Gewebe v an der Chalaza.

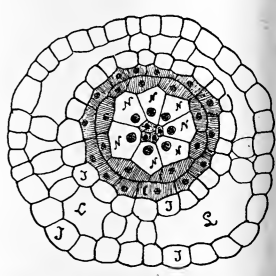
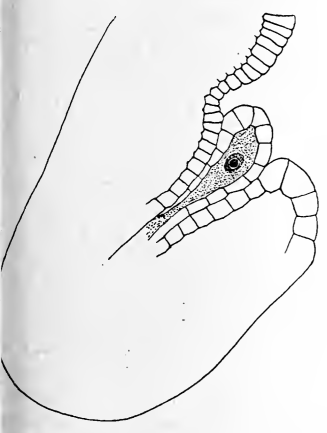


Fig. 68. Querschnitt durch eine junge Samenanlage von Droser rotund. J äusseres Integument inneres Integument (schraffirt) N Nucellus, welcher einen axilen, kleinzelligen Leitstrang um schliesst, L Lufträume im äusseren Integument.

Weitere Unterschiede zwischen Drosera und Byblis ergeben sich hinsichtlich der Entwickelung des Embryosacks.

Junge Samenknospen lassen bei Byblis die Archesporzelle al plasmareiche, zur Längsachse der Anlage gestreckte Zelle erkenner (Fig. 70), welche stark heranwächst und später in eine grössere ober und in eine kleinere untere Zelle sich theilt (Fig. 71). Aeltere Stadie zeigen uns, dass die Embryosackmutterzelle (Fig. 72) nur drei Zelle nach unten abgibt, aber keine nach oben. Die viel grössere ober

Zelle der schliesslich aus der Archesporzelle hervorgegangenen vier Zellen wird durch Verdrängung der drei unteren Zellen zum langgestreckten Embryosack (Fig. 73), der in der Nähe der Mikropyle ich erweitert und mit Nährstoffen vollgepfropft ist. Das Gewebe in ler Nähe der Mikropyle ist gleichfalls mit Stärke dicht erfüllt. (Fig. 74). Es ist diese Localisirung der Stärke in der Nähe des Eiapparates so uffällig, dass sie Beachtung verdient. Auch an der Chalaza ist etwas stärke angehäuft, aber keineswegs in so auffallender Weise wie an ler Mikropyle.



g. 69. Junge Samenanlage von Byblis. Axiler Zellstrang, schon aufgelöst.

Ganz anders sind die Verhältnisse bei rosera. Hier gibt die Embryosackmutterlle nur eine einzige Zelle nach oben ab; dem diese Zelle sich durch eine Längsind theilt, sitzen später dem Scheitel des nbryosacks diese zwei Zellen als Haube f (Fig. 75). So bei Drosera rotund. und i Drosera cap. und longif. — Der Emyosack, der bei Byblis ähnlich wie i Polypompholyx sehr lang geeckt ist, bleibt bei Drosera ebenso kurz ch nach Vollendung des Eiapparates. pete, welche den Embryosack bis zu seiner Erweiterung umgibt

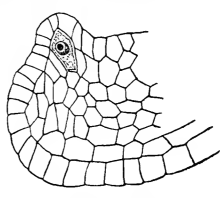


Fig. 70. Junge Samenanlage von Byblis mit Archesporzelle.

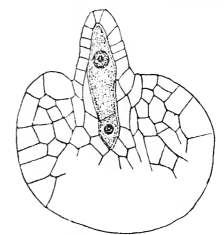


Fig. 71. Archesporzelle getheilt.

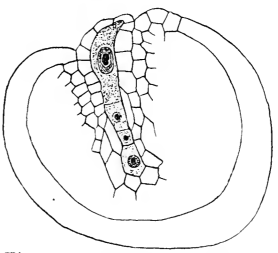


Fig. 72. Die Embryosackmutterzelle hat drei Zellen nach unten abgegeben. (Byblis.)

Das Vorhandensein einer d welche dem Integument angehört, ist ein weiterer Unterschied, welcher Byblis von Drosera trennt und dafür spricht, dass Byblis überhaupt keine Droseracee ist, sondern eine sympetale Pflanze, indem das Vorhandensein einer Tapete vorzugsweise eine Eigenthümlichkeit der Sympetalen ist. Die Randzellen der Placenta von Byblis sind auffallend gestreckt, plasmareich und leiten so den Pollenschlauch direct zur Mikropyle, wo derselbe unmittelbar auf den Scheitel der Embryosacks trifft.

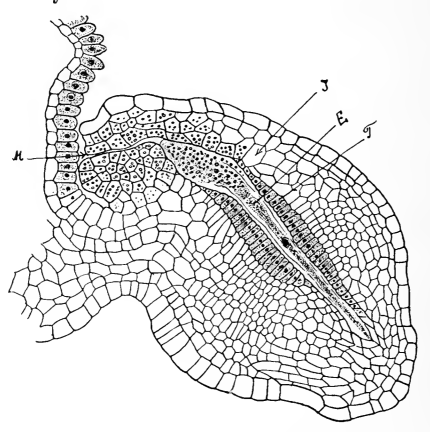


Fig. 73. Samenanlage von Byblis mit Embryosack E und Tapetenschicht T. J Integument, M Mikropyle.

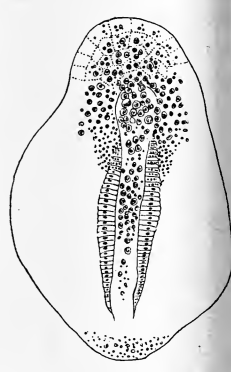


Fig. 74. Samenanlage von Byblis. Dieselbe zeigt di Localisirung der Stärke i der Nähe des Eiapparate

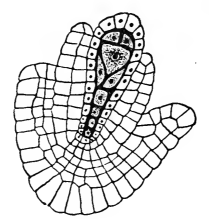


Fig. 75. Samenanlage von Drosera cap. Die Embryosackmutterzelle hat eine Zelle nach oben abgegeben, die sich durch eine Längswand getheilt hat.

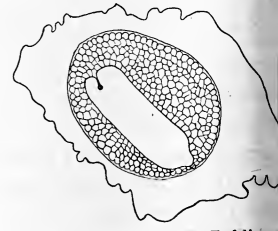


Fig. 76. Same von Byblis m Endosperm und Embryo i Längsschnitt.

Die durch die Befruchtung eingeleitete Endospermbildung eilt be Byblis der Entwickelung des Embryo weit voraus. Denn währen das Endosperm schon ganz massenhaft entwickelt ist, stellt der Enbryo noch einen wenigzelligen Gewebekörper dar. Auch hierin weich Byblis von Drosera ab, bei welcher ein so auffälliges Zurückbleibe

es Embryo in seiner Entwickelung gegenüber der Endospermbildung icht zu constatiren war. - Was nun das Endosperm selbst beifft, so enthält dasselbe bei Byblis ausschliesslich Aleuron und rossen Oelkugeln, während die Samen von Drosera Cap., longif. und otund. vorzugsweise neben Aleuron auch Stärke aufweisen. rossen Oelkugeln im Endosperm von Byblis sind von Aleuronkörnern mgeben wie mit einem Perlenkranz. Die Aleuronkörner selbst mschliessen zum Theil nur vereinzelte hexagonale oder rhombische rystalloïde, zum Theil aber auch ein ganzes Aggregat von Kryalloïden. Neben diesen Krystalloïden enthalten die Aleuronkörner ich Globoïde. Was die Form der Aleuronkörner anbelangt, so lden dieselben kugelförmige, bisweilen auch linsenförmige oder ovale, itunter auch eckige und, wo sie dicht gedrängt auftreten, polyëdrische örperchen. - Die Form der Globoïde ist eine kugelige; sie treten Einzahl und in Mehrzahl in den Aleuronkörnern auf. eripherie nach dem Centrum nehmen die Aleuronkörner und Oeligeln an Grösse zu. Am dichtesten erfüllt mit Aleuron sind die ripherischen Endospermzellen; sie sind mit Proteïnkörnern vollgeropft. Häufig enthalten die Aleuronkörner auch Krystalldrusen.

Der Aufbau des Embryo ist bei Byblis normal. Aber während i den Droseraceen der Embryo von kurzer, gedrungener Form t breiten Cotyledonen und am Grunde des Nährgewebes gelegen , dem er nur mit den Cotyledonen angrenzt, macht Byblis von ser Eigenthümlichkeit, welche für die Familie der Droseraceen so zeichnend ist, eine wesentliche Ausnahme, indem hier der Embryo g und cylindrisch geformt ist (Fig. 76) und nur sehr schwach entckelte Cotyledonen aufweist; der Embryo durchzieht ferner fast s ganze Nährgewebe und wird von diesem allseitig umschlossen. Angabe bei Engler-Prantl, dass der Embryo von Roridula d Byblis lang und cylindrisch mit schmalen Cotyledonen fast zur Mitte des Nährgewebes reicht, kann nur auf Roridula, nicht er auch auf Byblis bezogen werden; denn hier sind die Cotyledonen ht schmal, sondern kurz und fleischig; dann reicht der Embryo it über die Mitte des Nährgewebes hinaus, fast bis an das Ende selben.

Was aber Byblis wohl am meisten von den Droseraceen trennt den Sympetalen nähert, das ist die Ausbildung von mächen Haustorien.

Die mittlere Zone des Embryosacks nimmt an der Haustorienlung keinen Antheil; sie schwillt tonnenförmig an und füllt sich durch freie Zelltheilung mit Endospermgewebe; sie stellt später im reifen Samen nach Abschnürung der beiden Haustorien den eigentlichen ovalen Endospermkörper dar, der den Embryo umschliesst. Die Abschnürung dieses Endospermkörpers von den beiden Haustorien erfolgt durch tafelförmige, meist rechteckige Endospermzellen, welche in mehreren Lagen über einander liegend später verkorken. Aber nicht nur diese Abschnürungszellen nehmen Theil an der Verkorkung, es werden auch die Aussenwände der äussersten Zellen des Endosperm-

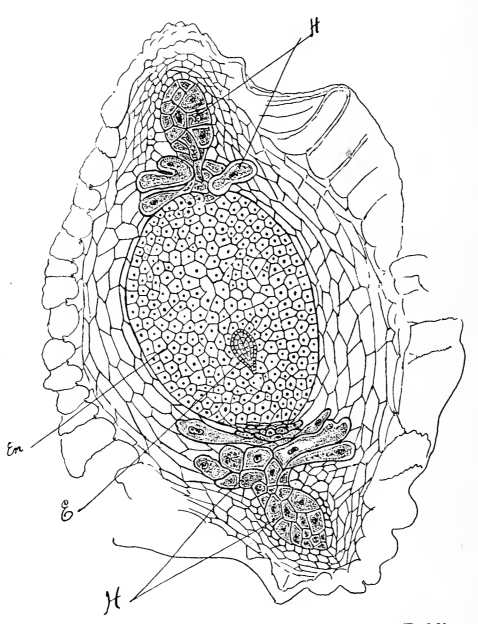


Fig. 77. Längsschnitt durch einen Samen von Byblis. E Embryo, H Haustorien, En Endosperm.

gewebes stark verkorkt, so dass das ganze Nährgewebe von einemKorkmantel umhüllt wird. die Aussen-Da nun Korkmit mantels stärker Korkstoff imprägnirt ist als die darunter liegenden Membranschichten, diese äusserste Schicht wie eine Cuticula ab. Der obere und untere Abdes Embryosacks nimmt dagegen in ausgiebigster Weise Theil an der Hausto. Zunächst rienbildung. erweitert sich der Embryosack an der Mikropyle noch mehr; auch an der Chalaza tritt eine Erweiterung auf, so

dass der ganze Embryosack nunmehr drei Anschwellungen zeigt: eine obere und untere und eine grössere mittlere.

Zwischen der oberen Anschwellung und der mittleren einerseite und zwischen der mittleren Anschwellung und der unteren andererseits treten dann gleichzeitig mehrere Lagen zur Querachse des Embryosacks sehr langgestreckter, tafelförmiger Zellen auf; sie sind sehr plasmareich und bezeichnen die beiden späteren Abschnürungszonen In der oberen und unteren Anschwellung aber selbst sehen wir äussers zartwandige grosse Zellen entstehen, welche durch ihren Plasmareichthum und durch grössere Kerne vor den eigentlichen Endospermzellen der mittleren Anschwellung sich sehr scharf abheben. Die eigentlichen Endospermzellen dagegen sind auffallend plasmaarm. Jene plasmareichen Zellen aber wollen wir als differenzirte Endospermzellen bezeichnen. Schliesslich bilden sich an der Chalaza und Mikropyle ganze Zapfen von solchen plasmareichen Zellen, welche in das Gewebe des Integuments versenkt sind (Fig. 77 u. 78). Indem ferner die an

der Abschnürungszone gelegenen Zellen des Haustorialgewebes hyphenartig nach allen Richtungen aussprossen (Fig. 79) und das Integument mycelartig lurchwuchern, men jene merkwürligen Haustorien Stande, wie sie die Aboildungen zeigen, und lie wir als Endospermiaustorien bezeichnen vollen.

Auch in der Ausildung der Fruchtnotenwand und Sanenschale verhält sich
lyblis ebenfalls diffeent. Während nämch bei Drosera die
Fruchtknotenwand
hne sklerenchymasche Elemente ist,

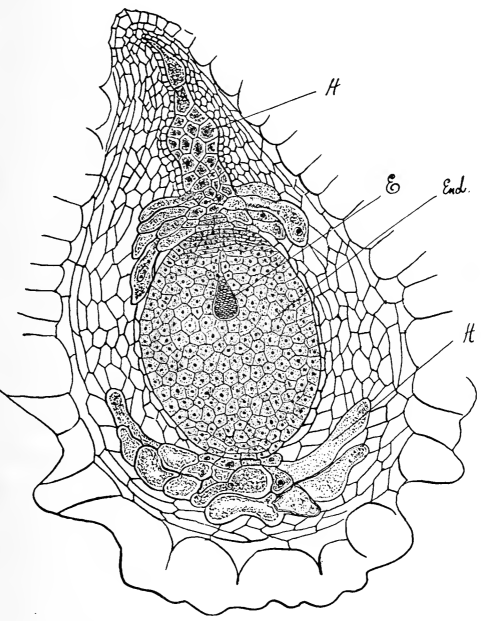


Fig. 78. Samen von Byblis mit hyphenartiger Verzweigung der Haustorien (H). E Embryo, End Endosperm.

t die Fruchtknotenwand von Byblis sehr stark sklerisirt (Fig. 80). ei Drosera wird dann das äussere Integument zu einem Flugapparat mgebildet, indem es nach der Befruchtung enorm heranwächst und as innere Integument hoch überwallt. Da schon frühzeitig die mittlere ellschicht des äusseren Integuments resorbirt wird und das ganze ategument bloss aus drei Zelllagen besteht, so kommt ein langer, oppelwandiger Sack zu Stande, der den äusseren Theil der Samen-

schale bildet. So bei Drosera rotund., Dros. cap. und Dros. longif Die Samen von Byblis haben dagegen eine warzige Schale, welche dadurch zu Stande kommt, dass die äussersten Integumentzellen sich mehr oder weniger zur Querachse strecken, wodurch die unreifer länglichen Samen nunmehr sich oval gestalten. Die Radialwände dieser gestreckten Zellen werden stark verdickt und von Poren durchsetzt.

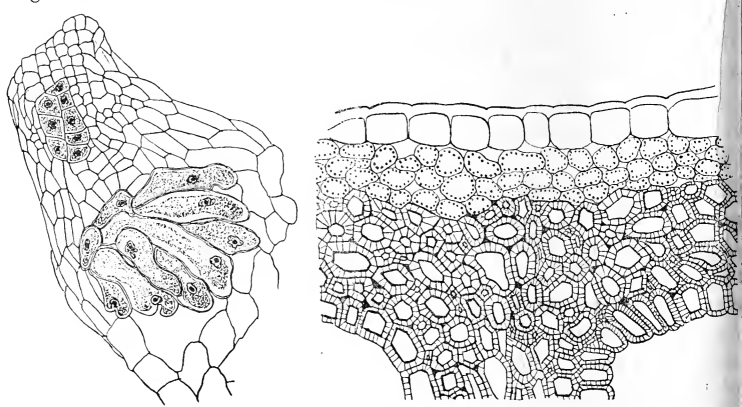


Fig. 79. Das Integument wird in der Nähe der Mikropyle mycelartig von den Endospermhaustorien durchwuchert.

Fig. 80. Ein Stück der Fruchtknotenwanvon Byblis mit sklerenchymatischen Ele menten.

Die Samenschale selbst ist durch Einlagerung eines Pigments schwarz braun gefärbt. Bei Drosera dagegen strecken sich die äusseren Integumentzellen zur Längsachse, wodurch die sehr langen Samen ent stehen. — Noch sei bemerkt, dass die assimilirenden Zellen vor Byblis nicht selten Krystalloïde anfweisen, welche ungleich schöner sin als diejenigen in den Epidermiszellen von Pinguicula.

## Schlussresultat.

Nach so vielen Unterschieden zwischen Byblis und Drosera kan es somit wohl keinem Zweifel mehr unterliegen, dass Byblis kein Droseracee ist. Dass Byblis aber eine sympetale Pflanze ist, dafür spricht der nur aus einer axilen Zellreihe bestehende Nucellus, ferne das Vorhandensein einer dem Integument angehörigen Tapete; weite spricht dafür die Anwesenheit eines so mächtig entwickelten basale und terminalen Haustoriums und vor Allem die Verwachsenblättrigke der Blumenkrone, mag dieselbe nun auch nur auf eine minimale Zon

ausgedehnt sein. Dass dann Byblis keine Droseracee ist, dafür spricht das Vorhandensein von nur einem Integument, ferner der zweifächerige Fruchtknoten, der sehr langgestreckte Embryosack, das 30 ganz verschiedene Verhalten des Nucellus gegenüber dem von Drosera, der Mangel von Pollentetraden und die glatte Exine der Pollenkörner; ferner spricht dafür die so ganz verschiedene Form des Emoryo; dessen allseitige Umschliessung von dem nur aus Eiweiss ind Fett bestehenden Endosperm; die verschiedene Ausbildung des samens und der Fruchtknotenwand; ferner sprechen dafür der botryische Blüthenstand, der gänzliche Mangel eines Spitzenwachsthums ler Blätter, vor allem aber der ganz verschiedene Bau der Drüsen, velche die grösste Aehnlichkeit mit den Drüsen der Lentibularieen, nsbesondere mit jenen von Pinguicula aufweisen. Erinnern wir uns udem noch, dass alle bisher untersuchten Drosera-Arten im Bau hrer Drüsen einem gemeinsamen Typus folgen, dass ferner auch nter den Lentibularieen hinsichtlich der Drüsen die grösste Ueberinstimmung herrscht, so ist wahrhaftig nicht einzusehen, warum erade Byblis allein eine solche Sonderstellung im Bau ihrer Drüsen nter den Droseraceen einnehmen soll. So müssen wir denn nothrendig, dem Bau ihrer Drüsen zufolge, Byblis aus der Reihe der Proseraceen ausschalten und sie der Familie der Lentibularieen aneihen, mit denen sie ausserdem noch verbunden erscheint durch ihr ickes, fleischiges Integument, durch die Bildung von Haustorien, urch die nur schwach entwickelten Cotyledonen am Embryo und urch die Verwachsenblättrigkeit der Blumenkrone, sowie noch durch nige andere Eigenthümlichkeiten. Da aber unter den Lentibularieen s eben Pinguicula ist, mit deren Drüsen Byblis die grösste Uebernstimmung aufweist, von geringfügigen Unterschieden abgesehen, elche sich auf die Anwesenheit von Poren bei den Drüsen von yblis und auf die Theilung der Stielzelle daselbst beschränken, so üssen wir Byblis in die nächste Nähe von Pinguicula stellen, und is um so mehr, als die Blüthen von Pinguicula aus radiären Blüthen ozuleiten sind. Die radiären Blüthen von Byblis weisen aber darauf n, dass Byblis selbst noch eine primitive Form der Lentibularieen irstellt, wie denn auch Australien an solchen primitiven Formen wohl in der Pflanzen- wie in der Thierwelt reich ist. Wenn dann rner Byblis noch die fünf Staubblätter besitzt, so sei daran erinnert, ss Dickson auch bei Pinguicula vulg. die beiden mittleren conant in der Anlage beobachtet haben will. Dass übrigens in ein d derselben Familie neben ausgeprägt dorsiventralen Blüthen auch

fast vollständig radiäre Blüthen vorkommen können, dafür bietet di Familie der Scrophulariaceen das schönste Beispiel. So sind di Blüthen von Verbascum fast noch radiär; sie besitzen noch fünf Staub blätter. Indem aber die Abänderung der Blüthen immer weiter fort schreitet, kommen typisch dorsiventrale Blüthen mit nur mehr vie oder zwei Staubblättern zu Stande, wie dies Linaria und Veronic zeigen. Ein Analogon hiezu hätten wir somit auch in der Famili der Lentibularieen. Während die Blüthe von Byblis noch radiär gebaut ist und noch die fünf Staubblätter zeigt, sind bei Pinguicula welche den Uebergang zur dorsiventralen Blüthe bildet, nach Dickson noch vier Staubblätter in der Anlage vorhanden; ebenso bei Polypompholyx, bis schliesslich die Abänderung der Blüthe in der Famili so weit geht, dass drei Staubblätter spurlos verschwinden und di Blüthe ausgeprägt dorsiventral sich gestaltet, wie das Utricularia vulgexemplifizirt.

## Figurenerklärung.

#### Tafel XII.

- Fig. 1. Vegetationspunkt einer Keimpflanze von Polypompholyx mit vier Organanlagen. Vgt Vegetationspunkt, Bl Primärblatt.
- Fig. 2. Habitusbild einer Blase von Polypompholyx von quadratischer Form.
- Fig. 3. Eine nach dem terminalen Ende zu sich etwas verjüngende Blase von de dorsalen Seite gesehen. Eine Nematode N befindet sich im Blasenlume α und b sind die beiden seitlichen Eingänge; c zeigt den obere Eingang an.
- Fig. 4. Eine Blase von der ventralen Seite gesehen; der sichelförmige Fortsabeherrscht den oberen Eingang.
- Fig. 5. Eine junge Blase von Polypompholyx mit Anlage der beiden seitliche Flügel. Das Widerlager schimmert durch.
- Fig. 6. Querschnitt durch eine dreikantige Blase. G Gefässbündel, Kl Klapp J Intercellularraum, W Widerlager.

# Archegoniatenstudien.

Von

#### K. Goebel.

# X. Sporangien, Sporenverbreitung und Blüthenbildung bei Selaginella.

Mit 16 Textfiguren.

Die Gefässkryptogamen sind in den letzten Jahrzehnten so eifrig ntersucht worden, wie kaum eine andere Pflanzengruppe. Man sollte lso denken, die der Untersuchung leicht zugänglichen morphologichen, anatomischen und biologischen Verhältnisse seien sämmtlich ekannt und eingehend beschrieben. Namentlich sollte man das anehmen betreffs der Sporangien, deren Bau ja seit lange als wichtiges ystematisches Merkmal, zumal bei den Farnen, mit Recht betrachtet ird. Dass aber auch auf diesem Gebiet die Angaben der Litteratur leils ungenügend und lückenhaft, theils irrig sind, zeigte die Unterschung der Sporangien und Sporangienstände (Blüthen) von Selaginella.

# 1. Sporangien und Sporenverbreitung.

Wenn wir aus der neueren Litteratur zunächst die Frage zu beantorten suchen: wie sind die Sporangien im fertigen Zustande gebaut
id in welcher Beziehung steht der Bau zur Sporenverbreitung, ist er
erselbe bei Mikro- und Makrosporangien? — so finden wir entweder
eine oder — wie unten gezeigt werden soll — nur eine ganz mangelifte Antwort. Es hängt dies, wie in früheren Abschnitten dieser
studien" hervorgehoben wurde, offenbar damit zusammen, dass das
teresse in den letzten 50 Jahren einseitig den entwickelungsgeschichthen Fragen zugewandt war, die fertigen Zustände aber vernachlässigte.

So kommt es, dass nicht einmal über die Frage, wie die Sporangien i Selaginella sich öffnen, übereinstimmende und dem wirklichen Sachrhalte entsprechende Angaben sich finden.

Eine eingehende Untersuchung über die Aussaat der Sporen der fässkryptogamen hat 1885 Leclerc du Sablon¹) veröffentlicht. untersuchte Sel. denticulata und schildert die Makrosporangien gendermaassen: "Un macrosporange, fixé par un pédoncule très ble à la base d'une feuille, est symétrique par rapport à un plan

<sup>1)</sup> Recherches sur la dissémination des spores chex les cryptogames vascues. Annales des sciences naturelles, botanique. 1885.

passant par l'axe de la tige et perpendiculaire à cette feuille (pl. 1, fig. 12). Il présente quatre renflements correspondant aux quatre spores; la ligne de déhiscence est perpendiculaire au plan de symétrie, elle passe au fond de la dépression qui sépare les renflements médians et va rejoindre le point d'insertion du pédoncule. Le sporange se trouve ainsi divisé en deux velves dont les bords se récourbent légèrement vers l'extérieur."

Diese Beschreibung entspricht aber dem Sachverhalt durchaus nicht. Sie verkennt ganz und gar den merkwürdigen Bau der Makrosporangien und lässt uns auch ganz im Unklaren darüber, wie die Sporen eigentlich zerstreut werden. Offenbar nimmt der Verfasser an, sie würden aus dem geöffneten Sporangium durch den Wind verweht. Das würde nun bei den Mikrosporen weiter keine Schwierigkeit haben. Aber was wird aus den viel schwereren Makrosporen? Es wird unten gezeigt werden, dass sie sehr energisch weggeschleudert werden 1) und dass die Sporangienklappen weder "se récourbent légèrement", noch bis zum Sporangienstiele reichen. Zunächst sei erwähnt, dass ich eine Wegschleuderung der Sporen bei Lycopodium (untersucht wurde L. annotinum) nicht beobachten konnte. Die häutigen Ränder der Sporophylle biegen sich bei reifen Blüthen concav nach aussen, die Sporangien klappen durch einen über ihren Scheitel längs verlaufenden Riss weit auf, die lockere Sporenmasse tritt dabei (wohl infolge der Zusammenziehung der Sporangienwand) etwas hervor und kann dann durch den Wind leicht weggeweht werden; bei starker, rasch eintretender Austrocknung mögen vielleicht auch Schleuderbewegungen eintreten.

Ehe wir auf die bei Selaginella beobachteten Erscheinungen ein gehen, sollen aber noch einige Litteraturangaben angeführt werden D. Campbell in seinem Buche "Mosses and ferns" (pag. 504) gibt nur an: "The ripe sporangium as in Lycopodium opens by a vertical slit."

Lürssen<sup>2</sup>) sagt betreffs Selag. helvetica, denticulata und spinu-

<sup>1)</sup> Meine Erwartung, hierüber (ebenso wie über die Function der Lebermooselateren) in der älteren Litteratur richtigere Angaben als in der neueren zu finden hat sich bestätigt. Bei Bischoff (Die kryptogamischen Gewächse Deutschlands 2. Lfrg., Rhizocarpeen und Lycopodieen, Nürnberg 1828) finden sich Angaben und Abbildungen, die viel besser sind als die fast 60 Jahre später erschienenen, während der feinere Bau der Sporangien von Bischoff nicht genügend erkannt wurde (Nachträgl. Anm.)

<sup>2)</sup> Die Farnpflanzen oder Gefässkryptogamen (Pteridophyten). III. Band von Rabenhorst's Kryptogamenflora von Deutschland. Oesterreich und der Schweiz Leipzig 1889, pag. 865.

osa: "Makrosporangium... meist dreiknöpfig, d. h. mit flachem oder elbst etwas vertieftem Scheitel und infolge dreier am Scheitel liegener Makrosporen (die vierte Makrospore liegt am Grunde des Spoangiums) nach drei Seiten mehr oder minder stark ausgebaucht und ei der Reife zwischen den Ausbuchtungen dreistrahlig-spaltig sich ffnend und die Ausbauchungen die Klappen bildend; oder das Makroporangium vierknöpfig mit zwei im Scheitel und zwei mit diesen im runde gekreuzt liegenden Makrosporen und dementsprechend gechteten Ausbuchtungen und bei der Reife sich durch einen über den cheitel parallel dem Tragblatt laufenden Spalt öffnend, von welchem ber dem basalen Makrosporenpaare kurze Querspalten ausgehen laher zuletzt vierklappig — Fig. 225 B links)." Lürssen's Anahme, dass die Makrosporangien sich — wenigstens in den häufigeren ällen — dreiklappig öffnen, hat in einem verbreiteten Lehrbuch') 1ch bildliche Darstellung gefunden.

Zunächst aber sei darauf hingewiesen, dass - wie die erwähnten utoren übersehen haben — eine Ausschleuderung der Sporen attfindet. Wenn man reife Selaginella-Blüthen auf einem Bogen apier trockener Luft aussetzt, überzeugt man sich leicht (ich benützte el. erythropus), dass die Makrosporen bei der Aussaat viel weiter von er Blüthe entfernt werden als die Mikrosporen. Die letzteren bleiben s ein rothes Pulver in der Nähe der Mikrosporangien liegen (die eiteste Entfernung von den letzteren beträgt meist nicht mehr als wa 1-1,5 cm). Von den Makrosporen sieht man nur wenige oder ich gar keine in dem durch die rothen Mikrosporen gebildeten Flecke, e liegen viel weiter — bis 6 cm und mehr — von den Blüthen weg. lese Thatsache zeigt also - was auch die directe Beobachtung beitigt -, dass ein Abschleudern stattfindet, sie scheint mir aber auch nst nicht ohne Interesse. Offenbar nämlich finden sich bei den laginellen2) Einrichtungen, welche eine "Selbstbefruchtung" (d. h. hier o eine Befruchtung der Archegonien durch Mikrosporen aus derselben üthe) verhindern oder doch erschweren. Diese Einrichtungen sind:

2) Im Gegensatz zu den Marsiliaceen, bei welchen Selbstbefruchtung die gel sein dürfte.

<sup>1)</sup> Lehrbuch der Botanik von Strasburger-Noll-Schimper-Schenck. wird dort behauptet, die Wand der Sporangien öffne sich in mehrere Klappen Aufl. pag. 375), und in Fig. 352 wird eine figürliche Darstellung gegeben, in ein Makrosporangium gezeichnet ist, das sich in drei Klappen öffnet. Diese bildung ist übrigens auch betreff des Mikrosporangiums nicht naturgetreu.

- 1. Proterogynie der Blüthen. Die Makrosporangien sind vielfach an der Basis der Blüthen, die Mikrosporangien weiter oben (gerade umgekehrt wie bei den Blüthen der Samenpflanzen). Die Makro sporangien öffnen sich in diesem Falle früher als die Mikrosporangien
- 2. Die oben erwähnte grössere ballistische Leistung der Makrosporangien. Diese wird auch bei den Arten, welche Makro- und Mikrosporangien in den Aehren gemischt tragen, die betr. Sporen be der Aussaat von einander entfernen. Selbstverständlich ist es nich ausgeschlossen, dass die Mikrosporen durch Luftströmungen schliess lich zu den aus derselben Blüthe stammenden Makrosporen hingetrager werden, aber eben so selbstverständlich ist, dass die erwähnte Einrichtung Fremdbefruchtung ermöglicht und begünstigt.
- 3. Selbst dann, wenn Makro- und Mikrosporen aus einer Blüthe neben einander zu liegen kommen sollten, wird keine Selbstbefruch tung stattfinden. Denn wie wenigstens bei Sel. helvetica bekannt ist 1) keimen die Mikrosporen einer Blüthe früher als die Makrosporen letztere entwickelten ihre Archegonien sechs Wochen, nachdem die Mikrosporen ihre Antheridien entleert hatten. Man erhält also keine Embryonen, wenn man Mikro- und Makrosporen aus einer Blüthe gleichzeitig aussät, wohl aber wenn man zu den Makrosporen späte gereifte Mikrosporen bringt. Weitere Untersuchungen dieser Verhält nisse müssen zeigen, inwiefern die einzelnen Arten darin mit einande übereinstimmen; indess hat schon Spring 2) ganz analoge Erfahrungen gemacht, wie Hofmeister; er erhielt eine Embryobildung nur dann wenn er in die Nähe der Aussaaten eine Pflanze brachte, aus de Mikrosporen später zu den Makrosporen gelangen konnten gleich zeitig ausgesäte Mikro- und Makrosporen ergaben keine Keimpflanzen

Ob etwa auch Fälle von "Selbststerilität" und Parthenogenesi bei den Selaginellen vorkommen, ist näher festzustellen. Es sei nur zunächst das Verhalten und der Bau der Makrosporangien näher be schrieben.

In weitaus den meisten untersuchten Fällen waren die Makrosporen so gelagert, dass zwei unten, in der Längslinie des Makro

<sup>1)</sup> Hofmeister, Vergl. Untersuchungen pag. 124. Roze, Ann. d. scienc. na 1867 pag. 97) gibt dagegen an, dass Mikro- und Makrosporen gleichzeitig keime sollen; indess hatte er drei Monate aufbewahrte Sporen verwendet, was, wi Pfeffer hervorhebt (Die Entwickelung des Keimes der Gattung Selaginella pag. 28 vielleicht seine Angaben bedingte; auch ist nicht angegeben, ob Makro- und Mikrosporen alle gleichzeitig eingesammelt wurden.

<sup>2)</sup> Monographie des Lycopodiacées. (Mém. de l'acad. royale de Belgiqu Tom. XV u. XXIV.

en letzteren entsprechen dann zwei Ausbauchungen der Sporangienand; seltener liegt eine Makrospore nach oben, die drei anderen unn tiefer. Eine Abhängigkeit der Oeffnungsweise der Sporangien on der Lage der Makrosporen, wie Lürsse'n sie annimmt, habe ich cht beobachten können.¹) In den untersuchten Fällen fand die effnung vielmehr — von unwesentlichen kleinen Abweichungen absehen — in gleicher Weise statt. Die Makrosporangienwand öffnet ch in zwei Klappen (Fig. 1), die aber nicht bis zum Stiele reichen, elmehr bleibt der untere Theil der Sporangienwand schüsselförmig ehen²); er zeichnet sich auch durch einen besonderen Bau aus.

s die beiden Klappen der Grösse Forangien entsprechend eine eite Fläche besitzen, so würde ihre iswärtsbewegung erschwert sein, enn nicht eine besondere Einrichng sich fände, die offenbar zu ssverständnissen Veranlassung geben hat. Die beiden Klappen sind mlich dem ganz bleibenden unteren eile nicht mit ihrer ganzen Breite igefügt, vielmehr befindet sich an r Basis jeder Klappe eine Risslle (Fig. 1r) (sie sei als die untere sstelle bezeichnet), welche das Zuckschlagen der Klappe erleichtert.

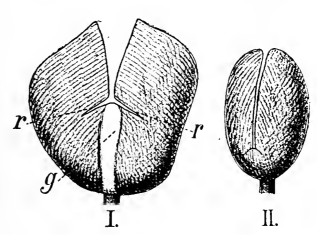


Fig. 1. Selaginella erythropus.

I. Makrosporangium, II. Mikrosporangium, beide entleert, von einer der beiden Schmalseiten gesehen, bei derselben schwachen Vergrösserung. g Gelenk, r Rissstelle für die Klappenbasis.

ese Rissstellen sind ebenso wie die obere durch den Bau der orangienwand vorgezeichnet und schon auf der Aussenansicht reifer orangien deutlich zu sehen. Sie bedingen zusammen mit der unten erwähnenden Zellanordnung für die Klappen eine Art Gelenkbilig; dieses Bauverhältniss hat zusammen mit der Thatsache, dass veilen auch der untere Theil der Sporangienwand oder eine der

<sup>1)</sup> Auch nicht bei Sel. helvetica. Etwa 30 untersuchte Makrosporangien eten sich genau ebenso wie die im Texte beschriebenen von Sel. erythropus, socaulos u. a., ebenso auch die von Sel. denticulata.

<sup>2)</sup> Das hat schon Kaulfuss gesehen (Kaulfuss, Das Wesen der Farnter, Leipzig 1827, pag. 24): "Die Oeffnung der Kapsel . . . erstreckt sich ifalls nicht auf die untere Fläche nächst dem Befestigungspunkte, wo die en Hälften immer mit einander verbunden bleiben." — Die Schleuderbewegung von ihm nicht beobachtet worden.

Klappen einreisst, zu der oben angeführten irrigen Annahme Veran lassung gegeben, dass die Sporangienwand sich in mehreren Klappe öffne. Verfolgt man das Oeffnen der Sporangien — was ziemlich zeit raubend ist, da man nicht immer den richtigen "Reife" zustand ar trifft — so zeichnet sich die Oeffnungssstelle schon vor dem Aufspringe als eine Furche deutlich ab. Die beiden Klappen biegen sich nich "légèrement" aus einander, sondern mit solcher Kraft, dass von de unteren das Sporophyll herabgedrückt wird. Diese Bewegung wird durc die Gestalt des Sporophylls erleichtert; dieses ist (bei S. erythropunicht mit seiner ganzen Breite der Blüthenachse eingefügt, sonder

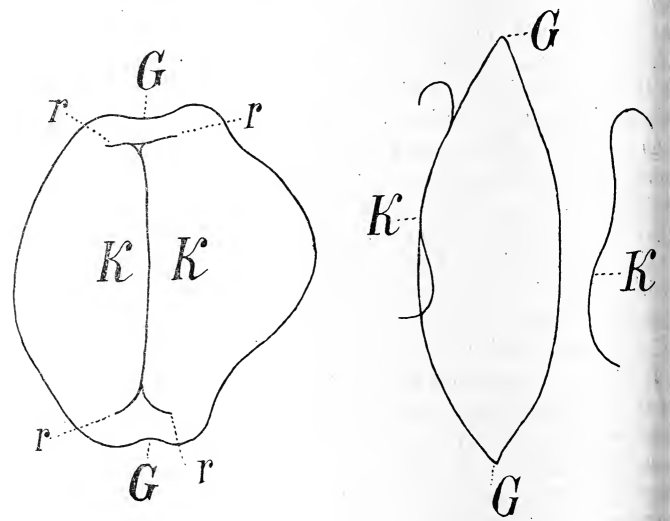


Fig. 2. Selag. erythropus. Entleertes Makrosporangium in Oberansicht bei de selben Vergrösserung, links befeuchtet, rechts nach dem Austrocknen. K Klapp (im optischen Querschnitt); r untere Rissstelle derselben; G Gelenk.

unten verschmälert; es kann also eine Abwärtsbewegung leichter au führen, als wenn es mit breiter Basis eingefügt wäre. Das Sporangiu klafft nun weit auf und die Makrosporen liegen frei zu Tage. D Klappen biegen sich mit ihren Rändern nach aussen um, ihre Co vexität vermindert sich (was die Auswärtskrümmung erleichter Plötzlich werden die Makrosporen weggeschleudert, vorausgeset dass es sich um ein normal ausgereiftes Sporangium handelt; b solchen, die sich erst nach langer Austrocknung geöffnet habe

können die Sporen in dem geöffneten Sporangium liegen bleiben Fig. 3).

Wie kommt nun die Schleuderbewegung zu Stande?

Die nächstliegende Annahme, von der auch ich zunächst ausging, st die, dass die bei der Oeffnung ausgebreiteten Klappen elastisch zuückschnellen und dabei die Sporen fortwerfen. Diese Annahme wird ber durch die Beobachtung nicht bestätigt. Man kann sich namentich an der oberen Klappe überzeugen, dass sie noch ausgebreitet ist, venn die Sporen schon abgeschleudert sind. Erst dann pflegen die Clappen sich wieder einander zu nähern, und jetzt, wenn Alles vorbei st, kann man sie "légèrement recourbées" nennen. Der Sitz der chleuderbewegung liegt der Hauptsache nach nicht in den Klappen, ondern in dem unteren, stehenbleibenden Theile des Sporangiums. etrachten wir ein entleertes Sporangium, das befeuchtet und wieder ustrocknen gelassen wurde (Fig. 2 links) von oben, so sehen wir, ass in dem unteren Theile des Sporangiums eine eigenthümliche estaltveränderung eintritt.

Er wird hmäler und länger (Fig. 2 rechts), es inn die Annäherung der Sporangienände an einander so weit gehen, dass e sich berühren. Diese Bewegung wird idurch ermöglicht, dass dieser untere heil ein Gelenk besitzt, d. h. einen eiten, nach der Anheftungsstelle zu verufenden Streifen dünnwandiger Zellen. ese Gelenkstelle (Fig. 11g, Fig. 2G) ist nächst, beim ungeöffneten Sporangium, was concav nach innen gebogen. Wenn h nun die convexen Aussenwände des hnförmigen unteren Theiles des Spongiums gerade zu strecken suchen, gestattet ihnen die dünne Gelenkstelle

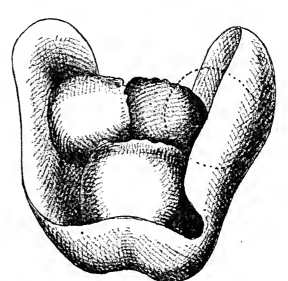


Fig. 3. Selaginella erythropus. Makrosporangium halb geöffnet von der Seite schräg gesehen. Die eine Makrospore, welche herunter gefallen war, durch Punktirung angedeutet.

se Bewegung, das Gelenk wird dabei nach aussen gestülpt (Fig. 2 G), nlich etwa wie bei zwei Pappdeckeln, die durch einen Stoffstreisen teinander verbunden sind, dieser — vorausgesetzt, dass er dünn genug — bei rascher Annäherung der beiden Deckel an einander herausgelpt wird. Die beiden Umrisse in Fig. 2 sind genau bei gleicher Vergrösselg gezeichnet; ihre Vergleichung ergibt, dass der Längsdurchmesser Sporangiums sich um fast 13 % vergrössert hat. Da die Annäherung beiden Convexseiten an einander plötzlich erfolgt, so werden die Flora 1901.

beiden mit ihnen in Berührung stehenden Makrosporen fortgeschleudert, etwa wie ein Kirschkern zwischen Daumen und Zeigefinger der Hand durch einen Druck fortgeschleudert wird. Die stacheligen Fortsätze, welche das Epispor bei manchen Selaginellamakrosporen zeigt, sind dabei kein Hinderniss. Denn offenbar sind die Makrosporen beim Oeffnen des Sporangiums noch feucht, ihrer Epispor noch weicher als später, wahrscheinlich hat es sogar eine mehr oder minder schlüpfrige Beschaffenheit. Die beiden anderen Makrosporen liegen so, dass die eine auf der (kleineren) oberen, die andere auf der (grösseren) unteren 1) Klappe sich befindet; die letztere ist (in einer concaven Vertiefung der Klappe liegend) mit den anderen Sporen meist nicht in Berührung (Fig. 3). Da sie trotzdem fortgeschleudert wird, so wirkt der in dem basalen Sporangiumtheil ausgeführte Ruck also auch auf die Klappe ein; man kann sich mit einem aus Papier ausgeschnittenen Modell auch leicht davon überzeugen, dass diese "Prellbewegung" zum Fortschleudern genügt; wo an dem unteren Theile der Klappe "active" Zellen sich finden (s. u.), werden diese übrigens in ähnlicher Weise wirken, wie im unteren schüsselförmigen Theil des Sporangiums.

Ehe auf den Bau der Makrosporangienwand eingegangen wird, ist zunächst noch auf das Verhalten der Mikrosporangien kurz hinzuweisen. Das Aufspringen erfolgt im Wesentlichen ebenso wie bei den Makrosporangien, also mit zwei Klappen, die sich weit von einander biegen, und auch hier wird — wenngleich nicht so stark — das Sporophyll heruntergedrückt. Die Sporenmasse theilt sich in ihrem oberem Theil meist in zwei Hälften, die auf den Klappen liegen; schon während der Auswärtsbewegung der Klappen sieht man oft, dass kleinere Sporenmengen abgeschleudert<sup>2</sup>) werden, die Hauptmasse aber wird auch hier zusammen durch einen Ruck fortgeschleudert, worauf die Klappen sich wieder nach oben einbiegen.

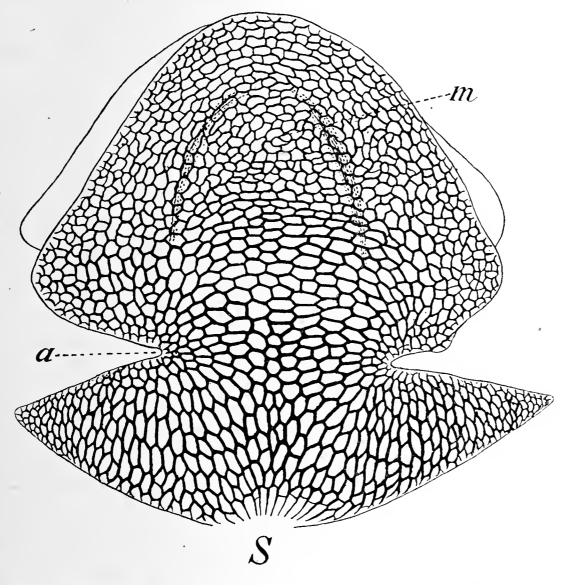
Die Untersuchung des Baues der Sporangienwand zeigt zwischen Makro- und Mikrosporangien ziemlich grosse Verschiedenheit. Es sei auch hier ausgegangen von den Makrosporangien und zunächst erwähnt, dass die Wandzellen zur Zeit der Oeffnung noch Protoplasma (oft mit Chlorophyllkörpern) führen, also nicht todt sind, wie etwa die Annuluszellen der Farnsporangien. Wenn man dagegen ein eben geöffnetes Sporangium in Wasser legt, zeigen die "activen" Zellen der

<sup>1)</sup> Es sei dahingestellt, ob das Grössenverhältniss der Klappen nicht auch wechseln kann. Die obige Angabe bezieht sich auf einen beobachteten Einzelfall.

<sup>2)</sup> Auch an abgeschnittenen Wandstücken reifer Mikrosporangien findet Abschleuderung statt, wenn ihnen Mikrosporen anhaften.

Sporangienwand grosse Luftblasen. Sie sterben also offenbar beim Austrocknen ab. Aber auch todte Sporangien können, wenn sie befeuchtet werden, beim Austrocknen energische Schleuderbewegungen ausführen. So Makrosporangien, die zuvor aufgeklappt waren, aber ihre Sporen nicht fortgeworfen hatten. Sie schlossen sich bei Befeuchtung und schleuderten beim Austrocknen die Makrosporen fort.

In Fig. 4 ist ein entleertes Makrosporangium von aussen dargestellt. Die Randzellen der Klappe und des unteren kahnförmigen



ig. 4. Selag. erythropus. Flächenansicht eines geöffneten Makrosporangiums.  $\alpha$  Stelle, wo eine der beiden oberen Makrosporen lag,  $\alpha$  untere Klappenrissstelle.

Theiles des Sporangiums sowie die Basis des Sporangiums sind nicht ezeichnet, sie sind wegen der nach oben convexen Wölbung in der lächenansicht eines ganzen Sporangiums nicht gut sichtbar. Es fällt unächst auf, dass die Zellmembranen im unteren Theile des Spotangiums stark verdickt sind (die Zellen mit verdickten Wänden sollen active" bezeichnet werden). Ferner ist die Anordnung der Zellen harakteristisch. An der Biegungsstelle der Klappe sind die Zellen der Querrichtung angeordnet, was das Herabbiegen der Klappen

erleichtern wird 1); im unteren Theil des Sporangiums sind die Zellen im Allgemeinen in von der Anheftungsstelle und dem Gelenk ausstrahlende Längsreihen gestellt. Zugleich erhellt, dass die Zellen im oberen Theile des Sporangiums kleiner sind (auch niedriger) als im mittleren; nach unten hin nehmen sie gleichfalls an Grösse ab. Diese Angaben beziehen sich auf die äussere Wandschicht des Sporangiums; die innere aus zartwandigen, längsgestreckten Zellen bestehende, dürfte beim Oeffnungsmechanismus wenig in Betracht kommen und soll deshalb

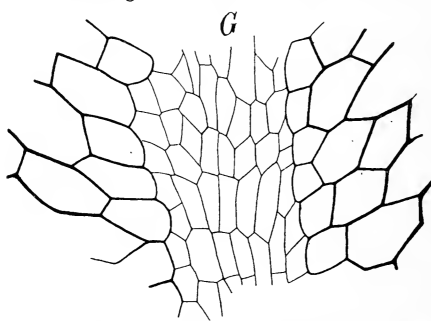


Fig. 5. Selag. erythropus. Aussenansicht eines Stückes der Sporangienwand an der Gelenkstelle. Die activen Zellen haben viel stärker verdickte Wände und andere Anordnung als die Gelenkzellen.

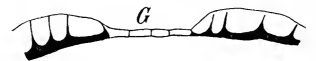


Fig. 6. Selag. chrysocaulos. Querschnitt durch die Gelenkstelle (G) und die angrenzende Sporangienwand. Die zweite Zellschicht der Sporangienwand ist weggelassen.

hier vernachlässigt werden.

Zunächst sei der untere, kahnförmige Theil des Sporangiums geschildert. Wie oben erwähnt, besitzt er eine sehr charakteristische, von Anheftungsstelle in Längsrichtung nach beiden Seiten verlaufende, bisher übersehene Gelenkstelle.2) Sie besteht, wie die Flächenansicht (Fig. 5) zeigt, aus zartwandigen, in der Längsrichtung in mehreren Reihen neben einander verlaufenden Zellen, die sich von den verdickten<sup>3</sup>) (activen) ihren in schrägen Längsreihen angeordneten

Wandzellen auffallend unterscheiden. Noch mehr tritt dieser Unterschied auf einem Querschnitt hervor (Fig. 6). Er zeigt, dass die Ge-

<sup>1)</sup> Dabei ist zu bemerken, das die activen Zellen je nach der Lage der Makrosporen verschieden hoch hinauf reichen; die beiden Klappen eines Sporangiums verhalten sich dann gewöhnlich verschieden, wie sie auch an Grösse verschieden zu sein pflegen.

<sup>2)</sup> Spring (Monographie des Lycopodiacées pag. 118) hielt die Gelenkstelle für Verlängerungen des Sporangienstiels (prolongements des pédicelles).

<sup>3)</sup> Die letzteren zeigen bei manchen Selaginella-Arten (z. B. chrysocaulos, erythropus) gelb gefärbte Wände.

lenkzellen viel niederer sind 1) als die activen Wandzellen. Die letzteren haben verdickte Innen- und Seitenwände (letztere werden nach aussen hin dünner) und diese verdickten Wandtheile geben mit Phloroglucin-Salzsäure die "Holzreaction", während die Gelenkzellen nicht oder nur wenig "verholzt" sind. Die dünneren Aussenwände der activen Zellen sind gleichfalls nicht verholzt, sie färben sich mit Chlorzinkjod bläulich, mit Ausnahme der schon ohne Färbung wahrnehmbaren Cuticula.2) Erwähnung verdient noch der Rand der Gelenkstelle. Wir sehen ihn von längsgestreckten, auf ihrer Innenwand etwas verdickten Saumzellen (Fig. 7) bekleidet, was das Einreissen vom Rande her erschweren muss; dass das trotzdem gelegentlich eintritt (und einen solchen Ausnahmsfall hat Lürssen a. a. O. abgebildet) kann nicht befremden; auch die Klappen reissen gelegentlich

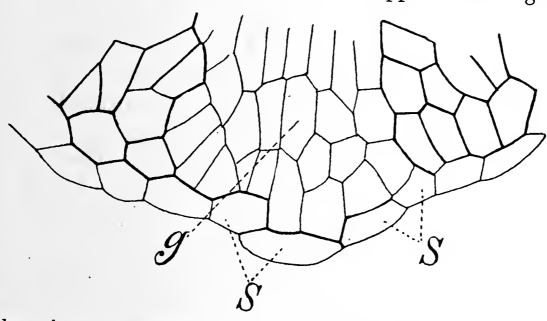


Fig. 7. Selag. chrysocaulos. Flächenansicht des Randstückes des unteren stehenbleibenden Sporangiumtheiles an der Gelenkstelle (g). S Saumzellen.

verden. Ferner ist im unteren Theile des Sporangiums die Stelle orgezeichnet, wo die Klappen behufs leichterer Beweglichkeit sich on dem kahnförmigen Theile rechts und links loslösen. Es sind ier, wie die Flächenansicht zeigt, zartwandige (Fig. 8), auf dem luerschnitt (Fig. 9 R) viel niedrigere Zellen vorhanden; es kann hier eicht eine Trennung der Zellmembranen erfolgen. Auch hier ver-

<sup>1)</sup> Leclerc du Sablon hat (a. a. O. Pl. 1 fig. 13) die Gelenkzellen abgeildet, aber vollständig irrig gedeutet. Er hält das Gelenk für die Oeffnungsstelle nd bezeichnet die Gelenkzellen als "cellules destinées à être brisées au moment e la déhiscence". Die Oeffnungslinie ist aber, wie weiterhin gezeigt werden wird, anz anders gebaut.

<sup>2)</sup> Leclerc du Sablon hat diese wohl übersehen, da er angibt "la face cterne est composée de cellulose pure" (a. a. O. pag. 22).

laufen, wie bei dem Gelenke, die aktiven Zellen in schrägen Längsreihen zu den zartwandigen. Der Mechanismus des unteren Sporangiumtheiles ist in der Wandstruktur der aktiven Zellen einerseits, der der passiven Gelenkzellen andererseits begründet. Die weniger stark verdickte und unverholzte Aussenwand der aktiven Zellen wird sich beim Austrocknen entweder verkürzen oder einbiegen; die verdickte Innenwand wird nach aussen concav gebogen, resp. gespannt.

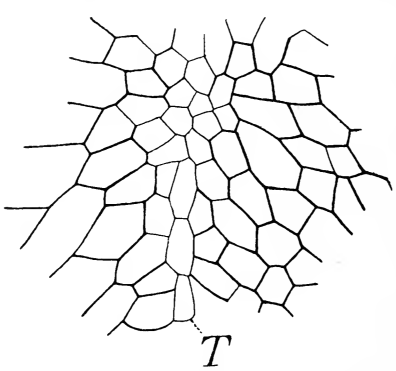


Fig. 8. Selag. chrysocaulos. Stück der Sporangienwand an der unteren Klappenrissstelle in Flächenansicht. Bei T findet die Trennung der Zellen statt.

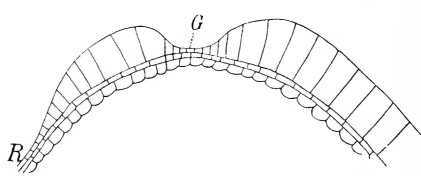


Fig. 9. Selag. spinulosa. Stück eines Querschnitts durch die Wand eines halbreifen Makrosporangiums. G Gelenkstelle, R untere Rissstelle für die Klappenbasis.

Da die Zellen im kahnförmigen unteren Theile des Sporangiums in Längsreihen angeordnet sind, so werden sich beim Austrocknen namentlich die Längswände einander nähern, eine Bewegung, welche durch die fast stets schiefe Anordnung der Querwände (welche eine seitliche Verschiebung gestattet) noch erleichtert wird. beim Aus-Es wird also trocknen eine nach ausser concave Krümmung der aus aktiven Zellen bestehender Längstheile angestrebt, die verdickten Innenwände werden gespannt, bis sie schliess. elastisch losschneller lich und die oben beschriebene Geradestreckung bewirken und ähnlich werden sich die aktiven Zellen an der Basil der einen Klappe verhalten Was die Ursache der Krüm

mung betrifft, so ist es nicht meine Absicht, auf den Mechanismus hier näher einzugehen; wichtiger erschien mir, zunächst festzustellen wie das Sporangium als Ganzes arbeitet. Die Untersuchung der Mechanismus im Einzelnen ist eine "cura posterior". Erwähnt se nur, dass es sich handeln wird, entweder um einen "Schrumpfungs" oder einen "Cohäsionsmechanismus". Im ersteren Falle kann die dünne Aussenwand entweder aktiv oder passiv mitwirken; aktiv, went

dadurch, dass sie stärker schwindet als die Seiten- und Innenwände der Zellen, die Aussenseite sich zu verkürzen sucht; passiv dann, wenn es sich um eine ungleich starke Schrumpfung innerhalb der verdickten Zellwände selbst handeln sollte. Die Innenwand wird übrigens schon dadurch, dass sie noch von der zarten inneren Zellschicht der Wandung bekleidet ist, vor rascher Wasserabgabe geschützt sein.

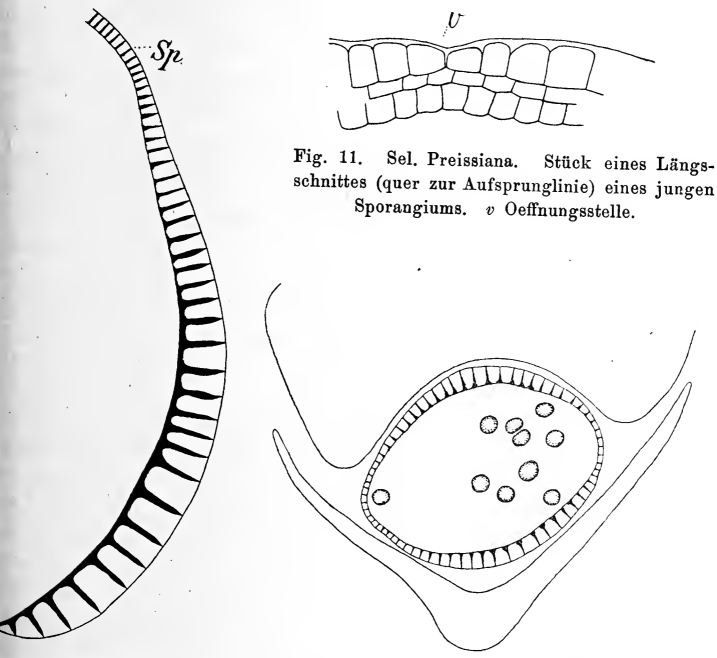


Fig. 10. Sel. erythropus. Längschnitt durch die Sporangienwand innere Zellen nicht gezeichnet). Bei Sp die Ausbauchung für die obere Makrospore.

Fig. 12. Sel. erythropus. Mikrosporangium mit Sporophyll, quer. (Vergr.) Die inneren Wandzellen sind auch hier nicht gezeichnet.

Was die Struktur der Klappen anbetrifft, so sei an die Betrachung des Längsschnittes Fig. 10 angeknüpft. Im oberen Theil ist ein tück der einer Makrospore entsprechenden Hervorwölbung der Spoangienwand; hier sind die Zellen klein, nieder, nur die Stienwände twas verdickt; es ist ersichtlich, dass die Convexität dieses Klappentückes durch Schrumpfung leicht verringert werden kann. Weiter

unten werden die Zellen der Sporangienwand grösser und höher, ihre Seitenwände stärker verdickt, die Verdickung greift aber nicht auf den mittleren Theil der Innenwand über; auch diese Zellen werden dem Zurückbringen der Klappen keinen grossen Widerstand entgegen. Die weiter nach unten gelegenen Zellen haben die oben für den schüsselförmigen Theil beschriebene Wandverdickung. Was die Oeffnungsstelle des Sporangiums betrifft, so ist sie, wie erwähnt, ale seichte Furche in der Oberansicht erkennbar. Sie hat aber einer ganz anderen Bau als das "Gelenk" des kahnförmigen Theils; wie Fig. 11 (von Sel. Preissiana) zeigt, befinden sich an der Oeffnungsstelle zwei Zellen, die an der einander zugekehrten Seite niedriger werden die sie verbindende Zellmembran wird offenbar späterhin gespalten ob sie wie bei manchen Lebermoossporangien 1) durch ihre Beschaffen heit die Spaltung erleichtert, wurde nicht untersucht. - Eine Be schreibung der sonstigen Zellformen würde zunächst kaum weiterer Interesse bieten, erwähnt sei nur, dass an der grösseren Klappe Zeller mit stärker verdickten (bei Sel. chrysocaulos z. B. gelblich gefärbten Wänden sich seitlich von der Ausbauchung für die eine Makrosport auch nach oben hin erstrecken.

Jedenfalls geht aus der eben gegebenen Beschreibung hervor dass die Makrosporangien von Selaginella nicht den einfachen Barbesitzen, den man ihnen bisher zuschrieb, sondern wohl den complicirtesten unter allen Pteridophyten. Selaginella ist ja auch die ein zige Gattung, welche Makrosporen wegschleudert; die übrigen heterosporen Pteridophyten verbreiten ihre Makrosporen der Hauptsach nach im Wasser.

Kürzer als betreffs der Makrosporangien kann ich mich über di Mikrosporangien fassen. Sie sind einfacher gebaut als jene. Im un teren kahnförmigen Theil<sup>2</sup>) ist ein "Gelenk", das bei den Makrosporangien so scharf hervortritt, in der Flächenansicht nicht erkennbarman sieht nur, dass die Zellen an der dem Gelenk entsprechenden Stell in Längsreihen angeordnet sind; auf dem Querschnitt (Fig. 12) zeigt sich dass hier (wie auch weiter oben) die Zellen niedriger sind als die gege die Mitte der Klappe zu liegenden. Dementsprechend sind die Zelle im Basaltheil auch anders verdickt als bei den Makrosporangien; ebleibt die Innenwand namentlich in ihrem mittleren Theile dünn, ähnlic

<sup>1)</sup> Vgl. Goebel, Ueber Function und Anlegung der Lebermooselatere Flora 1895 (80. Bd.) pag. 32.

<sup>2)</sup> Dieser ist, wie Fig. 1 zeigt, verhältnissmässig niedriger als bei de Makrosporangien.

wie das bei den Makrosporangien in den Zellen der Klappen, speciell im oberen Theile, der Fall ist. Die niederen dünnwandigeren Zellen am Rande der Klappe sind für die concave Einbiegung nach aussen bei Wasserverlust auch dadurch besonders geeignet, dass sie in mehrere, lem Klappenrande annähernd parallel verlaufende Reihen angeordnet sind; die Längsachse der einzelnen Zellen entspricht dem Verlaufe ler Reihen. Die Querwände dieser Zellen sind meist schief gestellt ınd (wenigstens an einer Stelle) dünner als die Längswände, erleichtern lso die Annäherung der letzteren nach aussen. Sie gehen allmählich n die aktiven Zellen über, welche die Schnell-Bewegung ausführen, vorauf die Klappen einander meist rasch sich wieder nähern. lieser Schnell-Bewegung ist der untere Theil des Sporangiums hier ffenbar weniger stark betheiligt als bei den Makrosporangien 1); übrigens vird, wenn wir uns die geöffnete Klappe nach aussen schräg concav ebogen denken, eine rasche Geradestreckung (resp. Convexbiegung) enügen, um die feuchte Mikrosporenmasse fortzuschleudern. ffneten und wieder befeuchteten Mikrosporangien kam eine energische chleuderbewegung nicht mehr zu Stande.

Die Verschiedenheiten zwischen Makro- und Mikrosporangien sind bedeutend, dass man auch an Stücken der Wand (wenn sie nicht ar zu klein sind) erkennen kann, ob man es mit einem Makro- oder nem Mikrosporangium zu thun hat. Trotzdem zeigen beide Spoingien in ihrem Wandbau — wie schon die übereinstimmende Art es Aufspringens zeigt - denselben "Typus". Bei den Mikrospoingien tritt er in sozusagen primitiver, bei den Makrosporangien in harf ausgeprägter Weise auf. Dass der Bau mit den Leistungen innigster Beziehung steht, wurde oben nachzuweisen versucht. Wie er die Verschiedenheit des Wandbaues zu Stande gekommen ist, is ist ganz unklar. Immerhin mag es gestattet sein, auf eine Beehung, welche dabei in Betracht kommen dürfte, hinzuweisen. n Mikrosporangien ist der ganze mittlere und untere Theil der orangienwand (Längsseite) für die activen Zellen verfügbar. akrosporangienwand hat auf jeder Seite eine Ausbauchung für die iden oben liegenden Makrosporen zu bilden 2); diese liegen, auch enn die Klappen sich zurückbiegen, in dieser Vertiefung der Sporangienınd, etwa wie ein Stein in einer Schleuder. Dadurch geht ein grosser

<sup>1)</sup> Wie oben erwähnt, können ja selbst Stücke der Sporangienwand die oren fortschleudern.

<sup>2)</sup> Wenn die oberen Makrosporen nicht quer, sondern längs lägen, würden beim Oeffnen des Sporangiums eher herausfallen als herausgeschleudert werden,

Theil der Sporangienwand für die activen Zellen verloren, und der gemäss werden die des unteren Sporangientheiles verstärkt. Alle solche Erwägungen führen natürlich auch zu keiner weiteren Einsic in die Vorgänge, welche den zweckmässigen Bau der Makrosporangi zu Stande gebracht haben. In formaler Hinsicht aber scheint n der Vergleich von Makro- und Mikrosporangien von Interesse zu sei Wir haben einen der nicht gerade häufigen Fälle vor uns, wo v den Ausgangspunkt einer Entwickelung noch deutlich erkennen könne Denn es kann doch wohl kaum einem Zweifel unterliegen, dass ? laginella abzuleiten ist von einer isosporen Form, deren Sporangie bau im Wesentlichen dem entsprach, wie er bei den Mikrosporangi sich findet. Deren Wandbau (das rudimentäre Gelenk und die A ordnung der activen Wandzellen) bot für dies Zustandekommen d Makrosporangienbaues die "Entwickelungsmöglichkeit"; wir könn uns leicht vorstellen, wie aus einem dem Mikrosporangienbau ällichen neutralen Sporangium ein Makrosporangium mit seinem speclisirten, der Zahl und der Grösse resp. dem Gewicht der Makrospor angepassten Bau hervorging. Weiter aber wird mit phylogenetisch Erwägungen zunächst nicht zu kommen sein, denn auch die nal liegende Annahme, dass die stofflichen Vorgänge in den Makrosy rangien andere sind als in den Mikrosporangien, und dass dadurch au der Wandbau beeinflusst wird, würde uns keine weitere Einsicht biete so lange diese stofflichen Vorgänge ganz unbekannt sind.

## 2. Die Blüthen.

Auch die Blüthen von Selaginella bieten in mehrfacher Hinsie Interesse. Zunächst sei daran erinnert, dass wir an ihnen radii und dorsiventrale Ausbildung zu unterscheiden haben. Da die cu virten Arten fast alle zu den mit radiären Blüthen versehenen abören, so sind die dorsiventralen nur ungenügend untersucht worde Sie sind die einzigen dorsiventralen Blüthen, die bei Pteridophyt bekannt sind. Bei den Blüthen der Samenpflanzen sind wir awöhnt, die dorsiventrale Ausbildung in Beziehung zu den Bestäubung verhältnissen zu bringen. Dei den Selaginellen ist davon natürlikeine Rede, um so mehr drängt sich die Frage nach der Beziehungen der dorsiventralen zu den radiären Sporangienständen auf und eber die, nach den Beziehungen zur Aussenwelt.

<sup>1)</sup> Vgl. die Darstellung in Organographie pag. 111 ff., wo auch darauf hegewiesen ist, dass die dorsiventralen Blüthen auch bei "windblüthigen" Pflan vorkommen.

Was zunächst die historische Seite der Frage anbelangt, so kann swohl keinem Zweifel unterliegen, dass die radiären als die urprünglicheren anzusehen sind, ebenso, wie dies bei den vegetativen prossen der Fall ist. Ich habe anderwärts 1) darzulegen versucht, ie bei den letzteren der plagiotrope Wuchs und die damit in Verindung stehende Anisophyllie zu stande kam. In den Blüthen vieler nisophyller Selaginellen erscheint also das ursprüngliche Verhältniss er Blattbildung wieder. Die Blattpaare sind von gleicher Grösse nd kreuzen sich nicht unter einem schiefen, sondern unter einem nnähernd) rechten Winkel, wie dies bei den vegetativen Sprossen, B. von Selaginella Preissiana der Fall ist.

Die Umänderungen, welche die Sporophylle gegenüber den Laubättern erleiden, können hier ebenso ausser Betracht bleiben, wie die anatomischen Baue sich findende Annäherung zur dorsiventralen usbildung der Sporophylle bei denjenigen Blüthen, welche sich cht orthotrop aufrichten.

Dagegen seien die typisch dorsiventralen Blüthen hier kurz berochen.

Die Systematiker<sup>2</sup>) unterscheiden zwei Formen von dorsiventralen latystachys-)Blüthen. In der nur aus zwei Arten gebildeten Section Iomostachys" sind die Sporophylle von ungleicher Grösse, die eineren bilden die Fortsetzung der kleineren (auf der Sprosserseite stehenden) vegetativen Blätter. Bei der Section "Heteroichys" werden die Blüthen als "resupinat" bezeichnet, die kleineren orophylle bilden die Fortsetzung der grösseren (seitlichen) Blätter s vegetativen Sprosses. Wer zuerst den Ausdruck "resupinat" anwandt hat, ist mir nicht bekannt. Er kann aber wohl nicht beihalten werden, denn unter "resupinaten" Organen versteht man ist ganz allgemein solche, welche durch eine Drehung ihre Lage rändert haben, wie dies bekanntlich bei einer Anzahl Blüthen, auch Laubblättern, vorkommt. Eine solche Drehung aber findet bei n Selaginellen-Blüthen nicht statt, die Grössenverhältnisse der Blätter dern sich, ohne dass die Achse sich dreht. Es scheint deshalb ssender, derartige Blüthen als "inverse" zu bezeichnen, ein Ausick, welcher dem Wortsinne nach freilich auch auf eine Drehung ideuten würde, der aber dem herrschenden Sprachgebrauche nach nigstens nicht wie die Bezeichnung resupinat eine thatsächlich irrige rstellung erweckt. Von Selaginellen mit inversen Blüthen zählt

<sup>1)</sup> Organographie pag. 91 ff.

<sup>2)</sup> Vgl. z. B. Baker, Fern allies pag. 33.

Baker mehr als 60 Arten auf. Bei dem heutigen Stande der S laginella-Systematik können es freilich auch sechs Mal so viele seit für unsere Zwecke ist dies gleichgiltig, jedenfalls aber scheint nicht ohne Bedeutung, dass die beiden Sectionen so ungemein ve schieden an Artzahl sind. Die beiden zu "Homostachys" gehörige sind dabei offenbar auch selten, sie fehlen selbst grossen Herbarie wie z. B. dem Berliner.

Durch die Freundlichkeit von Sir W. Thiselton Dyer wurdes mir ermöglicht, ein Stück von Sel. pallidissima zu untersuche Es zeigte sich, dass die Angaben Spring's 1) wornach in den dors ventralen Blüthen der Selaginellen nur zwei Reihen von Sporangie vorkommen sollen, irrig ist; sowohl die kleineren als die grössere

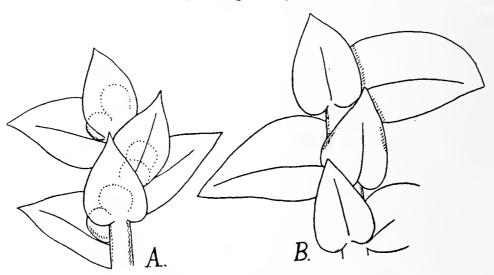


Fig. 13. Selag. pallidissima. A Blüthe von der Oberseite (Sporangien durch Punktirung angedeutet), B vegetativer Spross von der Oberseite.

Sporophylle bringe Sporangien herv (Fig. 13 A), nur g legentlich unterbleibt deren Au bildung. Die Sp rangien, welche den Achseln d grösseren Blätter stehen, sind dab verhältnissmässig weniger gut schützt als in de

radiären Blüthen und, wie gezeigt werden soll, in den invers-dors ventralen; die Construction der Blüthen erscheint als eine vergleich weise weniger zweckmässige und es ist die Vermuthung, dass dam die Seltenheit des Vorkommens in Verbindung stehe, vielleicht kein allzukühne; auch scheinen die beiden Arten nur an besonders feuchte schattigen Standorten zu wachsen.<sup>2</sup>)

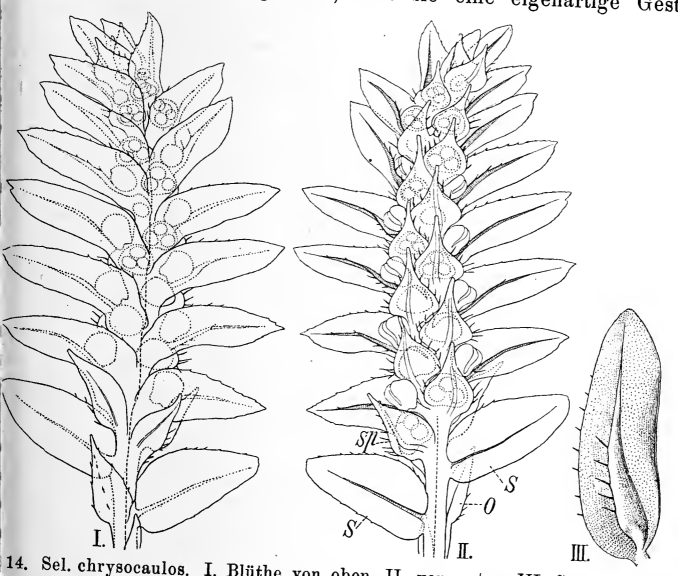
Ein weiterer Punkt, auf den hingewiesen sein mag, ist der, da zwar die Anisophyllie sich auf die Blüthen fortsetzt, aber doch nich so beträchtlich ist, wie am vegetativen Spross (Fig. 13B); es ist all

<sup>1)</sup> Spring (Monographie des Lycopodiacées pag. 311) sagt von den S laginellae platystachyae: "... les feuilles des épis quadrisériées dimorphes: l unes, stériles, ressemblant aux feuilles latérales des rameaux, les autres, fertile ressemblant aux feuilles intermédiaires des rameaux.

<sup>2)</sup> Spring (a. a. O. pag. 234) sagt von Sel. pallidissima: "in umbrosis h midis sylvarum edițiorum,"

mmerhin eine Annäherung an das Verhalten der radiären Blüthen vahrnehmbar. Von invers-dorsiventralen Blüthen untersuchte ich amentlich Sel. chrysocaulos und Sel. suberosa, welch letztere auch lebenden Exemplaren zur Verfügung stand.

Fig. 14I und II zeigen die "Umkehrung" der Dorsiventralität ei ersterer Art. Die Sporophylle auf der Oberseite entstehen durch ergrösserung, die auf der Unterseite durch Verkleinerung der beeffenden vegetativen Blätter. Untersucht man die Sporophylle der berseite genauer, so zeigt sich, dass sie eine eigenartige Gestalt



14. Sel. chrysocaulos. I. Blüthe von oben, II. von unten, III. Sporophyll der seite von unten (stärker vergr.). S in Fig. II Seitenblatt, sp das erste als ophyll ausgebildete (kleiner gewordene) Seitenblatt. In II die Flügel schräg.

tzen (Fig. 14 III), welche sehr erinnert an die eines Fissidenstes<sup>1</sup>); sie sind "geflügelt". Es fragt sich, ob der Flügel auf dem ken des Blattes oder auf seiner Unterseite entsteht, beides wäre iöglich; im letzteren Falle wäre also in Fig. 14 III die eigent-Blattfläche die in der Ebene des Papiers liegende, der Aussach oben gekehrt und am Rande mit "Haaren" versehen.

<sup>1)</sup> In den Baker'schen Diagnosen ist diese auffallende Blattform nicht int.

Die Entwickelungsgeschichte zeigt aber, dass in der That das Blatt dem von Fissidens gleicht; der Auswuchs entsteht auf dem Rücken, er erreicht hier, wie die Abbildung zeigt, ziemlich bedeutende Grösse; bei Sel. suberosa ist er kleiner (Fig. 15 F), er findet sich bei zahlreichen, aber nicht allen hierhergehörigen Arten. Es erinnert diese Flügelbildung an die Ausbildung der seitlichen Blätter von Lycopodium complanatum (Organographie pag. 89; daselbst auch Abbildungen). Was die Function des Flügels anbelangt, so scheint sie mir eine doppelte zu sein. Einmal wird auf der Oberseite der Blüthen ein schützendes Dach hergestellt (namentlich dürfte dadurch auch das Abfliessen der Wassertropfen erleichtert werden), und zweitens wird natürlich die assimilirende Oberfläche vergrössert. In anatomischen Beziehung bieten diese Sporangienstände ein auffallendes Beispiel für den Satz, dass der Blattbau bestimmt wird durch die Lage.



Fig. 15. Sel. suberosa. Querschnitt durch eine Blüthe, nahe dem Vegetationspunk F Flügel.

Die Unterseite der Sporangienstände erscheint schon dem blosse Auge auffallend weniger grün als die Oberseite. Es zeigt sich, das das Ganze etwa die Ausbildung eines gewöhnlichen dorsiventrale Blattes oder eines Thuyazweiges angenommen hat. In Fig. 16 A is ein Stück eines Querschnitts durch ein Sporophyll der Oberseite, i Fig. 16 B durch eines der Unterseite wiedergegeben. Beide bestehe in ihren seitlichen Theilen aus zwei Zellschichten. Bei A finde wir auf der Oberseite (welche morphologisch die Unterseite ist) grosschlorophyllreiche Trichterzellen, bei B sind die beiden Zellenlage kaum verschieden, sie haben nur kleine Chlorophyllkörper. Die chlor phyllreichen Theile haben Spaltöffnungen, die chlorophyllarmen zeige solche nur in ihrem mittleren mehrschichtigen Theile. Auch der nat unten gekehrte Theil der oberen Sporophylle, welcher vom Flüg

<sup>1)</sup> Es ist ja klar, dass die Gefahr des Austrocknens für die jungen Sporangi auf der Oberseite der Blüthe stärker sein wird als auf der Unterseite.

gedeckt wird, zeigt diese Reduction seines Gewebes; er ist, wie der Querschnitt (Fig. 15) zeigt, dementsprechend auch dünner als der bere, dem er auch an Flächenentwickelung bedeutend nachsteht. Auch darin nämlich zeigt sich die Umkehrung der Dorsiventralität. In den vegetativen Selaginellasprossen (vgl. z. B. Organographie lig. 61) sind die kleineren Blätter bei manchen Arten asymmetrisch. Die Aussenseite ist dann aber die grössere, hier ist es die Innenseite; e ist besonders geeignet, die Sporangien zu decken. Wenn man erner bedenkt, dass beim vegetativen Spross gerade die den kleineren porophyllen entsprechenden Blätter die Hauptassimilationsorgane sind, tritt die Umkehrung der Dorsiventralität mit besonderer Schärfe ervor, im Uebrigen liegen die Verhältnisse — mutatis mutandis — ähnlich ie bei Azolla<sup>1</sup>), wo die Blattunterlappen im Zusammenhang mit ihrer age gleichfalls eine andere Ausbildung erhalten, als die Oberlappen. Bekanntlich ist es bis jetzt nicht ge-

Bekanntlich ist es bis jetzt nicht gengen, an den Selaginellasprossen die rsiventrale Ausbildung umzukehren, sie im Gegensatz zu der der Farnprollien und anderen Fällen eine "inhänte". Die Pflanze selbst aber ändert in den invers-dorsiventralen Blüthen ne Weiteres; die Mittel, die sie dabei braucht, sind uns aber unbekannt; wir nnen nur sehen, dass der Vorgang mit Sporangienbildung in Zusammenhang steht.

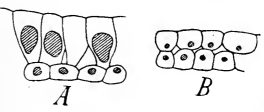


Fig. 16. Sel. suberosa. A Querschnitt durch ein Sporophyll der Blüthenoberseite, Chlorophyllkörper schraffirt, B (bei gleicher Vegrösserung gezeichnet) Theil eines Querschnittes der Blüthenunterseite.

Die Erfahrungen mit Lycopodium complanatum (a. a. O. p. 217) en die Annahme nahe, dass bei der eigenartigen Ausbildung der ers-dorsiventralen Selaginellablüthen das Licht betheiligt ist. Die ze zum Lichte bleibt allerdings dieselbe wie vorher, aber die actionsfähigkeit des Sprosses ändert sich im Zusammenhang mit den Sporangienbildung führenden Vorgängen. Ausserdem dürften bei Umkehrung der Grössenverhältnisse der Blätter auch Correlationen schen beiden von Bedeutung sein; es ist auf Grund anderer Erungen wahrscheinlich, dass eine Vergrösserung der Oberblätter eine kleinerung der seitlichen bedingt und umgekehrt; experimentell ist freilich bei Selaginella bis jetzt nicht nachgewiesen.

Dagegen lässt sich die Correlation zwischen Sporangienbildung Sporophyllgestaltung auch experimentell erweisen. Dass eine he Correlation anzunehmen ist, wurde früher von mir auf Grund 1) Organographie pag. 542.

von Beobachtungen an Selaginella Lyallii hervorgehoben. 1) Behrens 2) hat gezeigt, dass man ein "Vergrünen", d. h. ein vegetatives Weiterwachsen der Blüthen, herbeiführen kann, wenn man Sprosssysteme, die mit Blüthen endigen, als Stecklinge benützt. Es schien mir von Interesse, festzustellen, wie die invers-dorsiventralen Blüthen sich bei der Regeneration verhalten — bleibt die Umkehrung der Dorsiventralität beibehalten oder nicht?

Der Versuch zeigte bei S. suberosa, dass letzteres der Fall war. Die kleinen Blätter der Blüthenunterseite wurden bei der Vergrünung ersetzt durch grosse chlorophylhaltige — auf der Oberseite nahm die Grösse der Blätter entsprechend ab, d. h. die ursprüngliche Dorsiventralität wurde wieder hergestellt, nicht die inverse beibehalten. Der Vegetationspunkt nimmt also seine ursprüngliche Beschaffenheit wieder an, sobald die "Induction" durch die Sporangienbildung wegfällt. Dies Verhalten entspricht dem früher für Sel. Lyallii beobachteten und war deshalb auch das von mir erwartete. Aber möglich wäre auch das andere gewesen; ein derartig gebauter vegetativer Spross wäre ebenso "zweckmässig" gewesen, als der andere.

Fassen wir die formalen Beziehungen der Selaginella-Blüthen zu einander in das Auge, so würden wir unserem Bedürfniss, Reihen zu construiren — die freilich zunächst nur subjectiver Natur sind — durch folgende Annahmen genügen können:

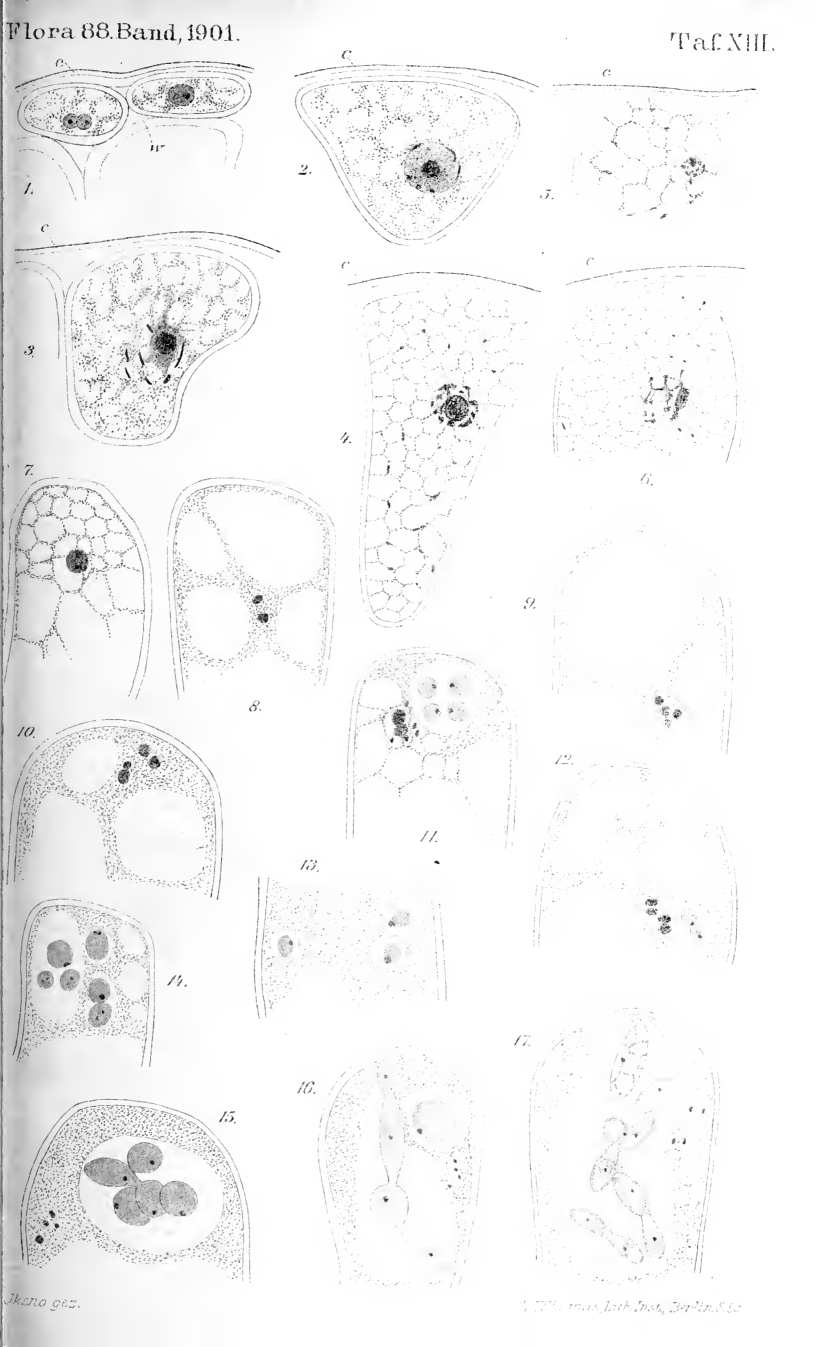
1. Bei den radiären Selaginellen versteht sich die radiäre Ausbildung der Blüthen von selbst; von Interesse ist, dass in den Blüthen von Sel. rupestris die Blattanordnung (zweizählige Quirle) sich derjenigen nähert, welche die Vegetationsorgane anderer Selaginellen (z. B. Sel. Preissiana, sanguinolenta) haben.

2. Bei den dorsiventralen, anisophyllen Selaginellen zeigt die Mehrzahl (260 Arten nach Baker's Umgrenzung) in ihren Blüthen noch den ursprünglichen radiären Typus, der aber bei genauerer Untersuchung bei manchen eine anatomische Differenz der Ober- und Unterseite ergeben dürfte, da die Blüthen vielfach nicht orthotrop sind.

3. Als am meisten verändert, betrachten wir diejenigen Formen bei welchen die Dorsiventralität sich auch auf die Blüthen erstreckt Die meisten zeigen dabei den Vegetationsorganen gegenüber eine Um kehrung der Dorsiventralität, welche in Beziehung steht zum Schutz der Sporangien und zur Lage.

<sup>1)</sup> Botan. Ztg. 1880 pag. 821.

<sup>2)</sup> Ueber die Regeneration bei den Selaginellen. Flora 84. Bd. (Ergänzungsband z. Jahrg. 1897) pag. 139. Man vergl. auch die daselbst angeführte Angat von Bruchmann.



UP THE UNIVERSITY OF ILLINOIS.

# Studien über die Sporenbildung bei Taphrina Johansoni Sad.

Von S. Jkeno.

Hiezu Tafel XIII.

In der Nähe unseres botanischen Institutes steht ein Pappelbaum (Populus tremula var. villosa), an welchem ein zu den Exoasceen gehörender parasitischer Pilz perennirt. Derselbe ist durch die Thatsache ausgezeichnet, dass er jährlich die Deformation und eine schön goldgelbe Färbung der Carpelle der Wirthspflanze veranlasst, und deswegen ist er entweder mit Taphrina Johansoni Sad. oder T. rhizophora Joh. zu identifiziren.¹) Da das cytologische Verhalten der Sporenbildung bei den Exoascaceen noch nicht untersucht ist²) und es viel Interesse zu bieten schien, sammelte ich schon im April des vorigen Jahres eine grosse Menge dieses Pilzes in seinen verschiedenen Entwickelungsstadien, welcher wegen der Grösse der Ascen für meine Zwecke besonders geeignet zu sein scheint; allein anderer Beschäftigungen wegen konnte ich für lange Zeit mein Material nicht

<sup>1)</sup> Nach Sadebeck (18) und Giesenhagen (5) sind T. Johansoni und hizophora, abgesehen von ihrem respectiven Wirthe, hauptsächlich durch die trössenverhältnisse der Ascen von einander zu unterscheiden. Bei T. Johansoni st nämlich der Ascus 92-105 µ lang und in seinem freien Theile 16-25 µ dick, rährend er bei T. rhizophora 120-160 μ lang und ca. 22 μ dick ist. Auch bei . Johansoni dringt der Ascus 30-50 µ tief in das Gewebe des Wirthes ein, rährend bei T. rhizophora der Ascus tiefer eindringt als bei dem anderen, d. h. 0-80 μ. Ich habe auch bei unserem Material einige Messungen ausgeführt, ehufs Bestimmung unserer Species, und zwar an freihändigen Schnitten aus lkoholmaterial der die völlig gereiften Ascen enthaltenden Carpelle der Wirthflanze. Nach diesen Messungen beträgt der Ascus 83-133 µ in Länge und 0-27 μ in Dicke; auch dringt er nicht in die Gewebe des Wirthes so tief ein, ls bei den oben citirten Arten, d. h. nur 17-20 µ tief. Es war mir daher unöglich, mittelst der Grössenverhältnisse des Ascus zu entscheiden, ob unsere pecies zu der einen oder der anderen der oben citirten beiden Arten gehört. llein ich habe hier unsere Art vorläufig als T. Johansoni beschrieben, indem die ährpflanze hier gleichartig wie bei der typischen Johansoni-Art ist und auch e Theilung des unteren Theiles des Ascus zu zwei wurzelartigen Endungen, wie häufig bei T. rhizophora der Fall ist, niemals beobachtet wurde.

<sup>2)</sup> Ueber die Morphologie und Biologie von T. Johansoni haben wir eine höne Untersuchung von Sadebeck (19); allein in seiner Schrift wurde das tologische Verhalten der Sporenbildung nicht berücksichtigt.

verarbeiten. Erst im September dieses Jahres konnte ich einige Untersuchungen hierüber ausführen, wobei sich unerwartete Resultate ergaben. Kaum als die Arbeit vorgenommen wurde, wurde ich durch das höchst eigenthümliche Verhalten des Ascuskernes überrascht, und da es meines Erachtens in der botanischen Litteratur keinen analogen Fall gibt, möge mir gestattet sein, hier die Resultate meiner Untersuchungen kurz vorzuführen, wenn sie auch noch keineswegs völlig abgeschlossen sind.

Das Material wurde mit Flemming's Lösung oder wässeriger Lösung von Sublimat fixirt. Die Färbung der Mikrotomschnitte geschah hauptsächlich nach den bekannten Flemming's Safranin-Gentianaviolett-Orange- oder Heidenhain's Eisenhämatoxylin-Methoden. Auch wurde das Sublimat-Material durch die Wager-Berlese'sche Nigrosin-Carmin-Methode gefärbt, allein die Resultate waren dabei wenig befriedigend, vielleicht wegen der Ungeschicklichkeit unserer Manipulationen.

Wenden wir uns nun der Beschreibung unserer Untersuchungsresultate zu.

Fig. 1 Taf. XIII stellt zwei sehr junge Ascen dar, welche noch nicht über die Cuticula des Carpells hervorgetreten sind. Dangeard beobachtete beim jungen Ascus von Exoascus deformans die Verschmelzung der zwei Kerne (3, pag. 34, Fig. 4); bei unserer Taphrina-Art konnte ich auch seine Angabe bestätigen. In dieser Figur nämlich sehen wir beim links dargestellten Ascus zwei Kerne in innigem Contact mit einander und beim rechts dargestellten nur einen grösseren, welcher zweifellos durch die Verschmelzung der zwei kleineren entstanden ist. Beim Ascus in diesem Entwickelungsstadium enthält der rundliche Kern eine durch Farbstoffe sich schwach färbende Grundsubstanz und einen stark färbbaren massiven Körper. Wie unten zu erörtern ist, besteht der letztere aus der eigentlichen Kernsubstanz, und daher will ich ihn weiter unten als Chromatinkörper nennen.

Nun beginnt ein höchst eigenthümlicher Vorgang, nämlich die Zerklüftung des Chromatinkörpers. Fig. 2 stellt diesen Vorgang in seinem Anfangsstadium dar. Dort sind beide, der Ascus und sein Zellkern, viel grösser geworden als in Fig. 1; dann enthält der letztere ausser der Grundsubstanz und einem Chromatinkörper noch eine Anzahl von grobgranulären oder stäbchenförmigen Körperchen, welche durchaus gleich den letzteren zu färben und hauptsächlich am inneren Rande des Zellkernes zerstreut sind. Im Beginn meiner Untersuchungen habe ich diese Körperchen für Chromosomen und den Chromatin.

körper für einen Nucleolus gehalten, allein das Studium der folgenden Entwickelungsstadien überzeugte mich bald von der Unrichtigkeit dieser Deutungen. Jene Körperchen nämlich, welche im lebenden Zustande halbflüssig sein dürften, sind offenbar nichts anderes als die von dem Chromatinkörper abgetrennten und dann nach aussen geflossenen Bruchstücke, welche durch die Kernmembran an ihrem weiteren Aussliessen verhindert sind und daher im Randtheile des Kernes sich vorfinden. Dann fängt der Zellkern an, seinen Umriss zu verlieren, da seine Membran und seine Grundsubstanz beide sich auflösen und nach dem umgebenden Cytoplasma abfliessen, um dort mit der Substanz derselben zu verschmelzen. Von dieser Periode an ist der Zellkern nur durch einen Chromatinkörper repräsentirt und enthält weder die Grundsubstanz, noch die Membran. Zugleich fliessen die oben citirten grobgranulären oder stäbchenförmigen Körperchen nach dem umgebenden Cytoplasma aus, weil sie nicht mehr durch die Kernmembran an ihrem Aussliessen verhindert werden (Fig. 3 Taf. XIII). Währenddessen erfährt der Chromatinkörper selbst, welcher, wie oben bemerkt, nun den Zellkern repräsentirt, eine Zerklüftung in mehrere Stücke (Fig. 4), welche alle nach dem umgebenden Cytoplasma zerstreut und dort allmählich resorbirt werden, bis auf ein etwas grösseres Stück, welches im Ascus auf der ursprünglichen Stelle bleibt und den Chromatinkörper in seinem nächsten Entwickelungszustande darstellt (Fig. 7). Nicht selten gewinnt dabei der letztere eine eigenthümliche Gestalt, welche an die durch den Zellkern bei der Amitose häufig erlangte erinnert (Fig. 6). Bei Fig. 4 sehen wir im Cytoplasma eine Anzahl von durch die Chromatinzerklüftung entstandenen Stücken, welche nun offenbar im Verschwinden begriffen sind. Auch fällt uns die Thatsache auf, dass zur Zeit der Zerklüftung les Chromatinkörpers das Cytoplasma stets aus einem regelmässigen Netzwerk besteht (Fig. 4). Bis jetzt sind die Ascen noch nicht durch lie Cuticula des Wirthes nach aussen durchgebrochen, wenn sie auch, vie z. B. bei Fig. 4, eine grosse Länge erreicht haben.

Nicht selten findet die Chromatinzerklüftung sehr frühzeitig statt. Schon bei dem noch sehr niedrigen Ascus nämlich ist das Cytoplasma egelmässig netzig geworden und erfährt der Chromatinkörper eine erklüftung in mehrere Stücke, welche auch nach dem umgebenden lytoplasma ausfliessen (Fig. 5).

Nun geht der Ascus zur zweiten Phase seiner Entwickelung über nd dann hat er schon die über ihm befindliche Cuticula durchbrochen, m über die Oberfläche des Carpells des Wirthes sich hoch emporzuheben.

Bei Fig. 7 sehen wir einen Ascus, wo der Zerklüftungsvorgang gerade abgeschlossen und nur ein Chromatinkörper enthalten ist. Der letztere theilt sich bald in zwei kleinere (Fig. 8). Jedes dieser Theilungsstücke theilt sich wieder in je zwei, so dass man im Ascus zwei Paare der Stücke sehen kann (Fig. 9); in einem Falle beobachtete ich auch drei Paare derselben (nicht in der Figur gezeichnet). In welcher Weise die Theilung des Chromatinkörpers stattfindet, ist mir noch nicht ganz klar, denn ich habe nur einige Male Bilder beobachtet, wie sie in der Fig. 10 dargestellt sind, und welche auf die Sprossung jenes Körpers hindeuten. Da hier keine typischen Zellkerne vorliegen, wird auch die Karyokinese sich nicht typisch vollziehen können, aber vielleicht könnte wenigstens ein analoger Process stattfinden. Anfangs erwartete ich auch selbst einen solchen, besonders auch weil das Vorhandensein der karyokinetischen Figur durch Sadebeck bei Exoascus bullatus und turgidus erwähnt wird (17). In einem solchen Fall wie bei dem in Fig. 8 dargestellten, wo zwei Chromatinkörper zu einander sehr regelmässig angeordnet sind, kann man naturgemäss auf den Gedanken kommen, dass zwischen denselben eine Kernspindel oder wenigstens ein dazu analoges Gebilde sich befinden dürfte. Ich habe jedoch an einer grossen Anzahl von Ascenschnitten nach den karyokinetischen Figuren gesucht, aber stets mit negativem Erfolge; doch habe ich mehrmals solche Bilder, wie sie in der Fig. 8 dargestellt sind, gefunden, aber ohne in einem einzigen Falle Spuren der Kernspindel u. dgl. nachweisen zu können. Natürlich ist ein positives Resultat viel mehr überzeugend als hundert negative; wenn man deshalb später bei unserer Taphrina-Art die Karyokinese oder einen dazu ähnlichen Vorgang sicher erweisen würde, würde ich auch meine diesbezügliche Ansicht sofort zurückzuziehen nicht anstehen. So lange aber das Gegentheil nicht sicher bewiesen wird, muss ich die oben citirte in wenigen Fällen gemachte Beobachtung, dass hier der Chromatinkörper durch Sprossung sich theilt, als Thatsache betrachten.

Nachdem eine kleine Anzahl der Chromatinstücke producirt ist, sammelt sich eine kleine Menge des umgebenden Ascuscytoplasmas excentrisch um je eines dieser Stücke an. Sehr häufig sind diese Cytoplasmaballen je vier in einer Vacuole eingeschlossen (Fig. 11), auch bald je zwei (Fig. 12), bald nur je einer (Fig. 13). Die Vacuole ist die durch diesen Vorgang der Cytoplasmaansammlung entstandene Lücke, so dass, je weniger die Zahl der in der Vacuole eingeschlossenen Ballen ist, desto kleiner sie ist (vgl. Fig. 11—13). Um diese Ballen scheint auch eine Haut erzeugt zu werden, wenn auch

die Art und Weise nicht zu erkennen ist. Wir sind durch die Untersuchungen verschiedener Forscher über die Betheiligung des Zellkernes bei der Membranbildung unterrichtet, sowohl bei den Phanerogamen als bei den Kryptogamen; die excentrische Stellung des Chromatinkörpers in diesen Ballen, welcher dann den Zellkern darstellt (vgl. Fig. 11-13), ist möglicher Weise mit dem Vorgang der Hautbildung in Beziehung zu bringen. In dieser Weise entstehen eine Anzahl von rundlichen Sporen, welche Ascosporen darstellen. Bald fängt der in jeder Ascospore enthaltene Chromatinkörper sich zu theilen an, so dass wir nicht selten in einem Ascus in solchem Entwickelungsstadium neben den nur mit einem Chromatinkörper versehenen Sporen noch die anderen mit je zwei derselben treffen können (Fig. 14). Auch nehmen sie zugleich an Grösse zu und vernehren sich selbst, wie bekannt, durch Sprossung (Fig. 15). Nun kann das Wachsthum und die consequente Sprossung der Ascosporen ur unter Verbrauch des Ascuscytoplasmas geschehen, so dass die lie Sporen einschliessende Vacuole mehr und mehr sich erweitert z. B. vgl. Fig. 11 und 15, welche unter gleicher Vergrösserung gezeichnet sind). Die wiederholte Sprossung folgt dann nach (Fig. 16 bis 17) und in dieser Weise wird eine enorme Menge der Conidien erzeugt.

Bei den Fig. 11, 12, 15, 16 und 17 sehen wir neben den in iner Vacuole befindlichen Ascosporen noch einige Chromatinkörper. Das Schicksal der letzteren ist noch nicht ganz klar. Es scheint ur höchst wahrscheinlich, dass jene überzähligen Chromatinkörper einach im Cytoplasma resorbirt werden, vielleicht um dies zu ernähren. Diese Vermuthung wird durch die Thatsache bestärkt, dass wir nicht elten zu solcher Zeit im Ascus keine überzählige Chromatinkörper achzuweisen vermögen.

Oben habe ich bloss die Resultate meiner Beobachtungen vor;eführt; doch möchte ich noch einiges beifügen.

Der oben beschriebene Vorgang der Chromatinzerklüftung hat neines Wissens kein Analogon in der botanischen Litteratur. In einen Pilzstudien gibt Istvånffi die Zerklüftung der Kerne an, icht aber des Chromatinkörpers (12). Man könnte vielleicht glauben, ass die von mir beobachtete Theilung resp. Zerklüftung des Chronatinkörpers auf meiner irrigen Verwechselung eines Zellkernes mit inem Chromatinkörper beruhe. Allein die Entwickelungsgeschichte esselben schliesst die Möglichkeit dieser Verwechselung ganz aus, idem, wie oben erwähnt, schon im ersten Stadium der Ascus-

entwickelung die Grundsubstanz und die Membran des Kernes sich auflösen, um mit der Substanz des Cytoplasmas zu verschmelzen, und dann nur der Chromatinkörper bleibt. Auch spricht seine Beschaffenheit gegen seine Kernnatur, da, abgesehen von einigen häufig auftretenden kleinen Vacuolen, diese Körperchen, welche den Nucleolen nicht unähnlich sind, ganz massiv und structurlos sind. Da das Chromatin die eigentliche Kernsubstanz ist, denke ich, dass hier dieses Körperchen in physiologischer Hinsicht einen Zellkern darstellen kann. Die Thatsache, dass in unserem Falle (und ich vermuthe, dass in Zukunft viele andere analoge Fälle aufgefunden werden dürften) der Zellkern bloss durch einen Chromatinkörper in einigen Stadien der Ascusentwickelung repräsentirt ist, scheint schwer verständlich. Ob der Chromatinkörper als ein phylogenetisch primitives Stadium der Zellkernentwickelung aufzufassen ist oder nicht, und ob es besondere Gründe dafür gibt oder nicht, ist noch näher zu untersuchen.

Für die Bedeutung der Chromatinzerklüftung im jungen Ascus haben wir noch keine annehmbare Erklärung. Vorläufig möchte ich jedoch diesen Process zu der Ernährung des Ascus in Beziehung bringen. Schon vor 20 Jahren haben Strasburger (21, pag. 371, 22 pag. 241) und Schmitz (20) ihre Vermuthung über die Betheiligung des Zellkernes an der Eiweissbildung geäussert. Insbesondere lehrte uns das successive von Hirase (10), mir (11) und Arnoldi (1,2) studirțe Verhalten des Kernes bei dem Wachsthum der Eizelle verschiedener Gymnospermen, dass der Zellkern das von aussen her aufgenommene Rohmaterial zu der der Ernährung tauglichen Form verarbeitet, um zum Wachsthum des Eicytoplasmas beizutragen. In der That haben Hirase und ich die Kernsubstanz auf ihrem Wege des Aussliessens nach dem Kerne angetroffen, und neuerdings hat Arnoldi die merkwürdige Thatsache beobachtet, dass bei den Abietineen die Kerne der Deckschichtzellen selbst nach dem Eicytoplasma eindringen. In unserem Falle ist es nicht unmöglich, dass der Chromatinkörper, welcher physiologisch einem Zellkerne gleichartig ist und demgemäss das Vermögen der Verarbeitung des Rohmaterials besitzt, zum Wachsthum des Eicytoplasmas beitragen kann. Und dann ist die Chromatinzerklüftung als der Vorgang des Ausfliessens des von dem Kerne verdem Ascuscytoplasma arbeiteten Wachsthumsmateriales nach betrachten. Die oben beschriebenen, aus dem Chromatinkörper abgetrennten Bruchstücke sind dann nichts Anderes als das Wachsthumsmaterial, welches im lebenden Zustande halbflüssig sein dürfte und nun durch die Fixirungsflüssigkeit zum Gerinnen gebracht worden ist.

In der botanischen Litteratur haben wir noch kein unserem sog. "Chromatinkörper" ganz analoges Gebilde, aber die Thatsache, dass ein massiver Körper im Zellkerne das Chromatin enthält, wurde mehrfach bei den Thallophyten erwähnt. Wir erinnern z. B. an den vielfach untersuchten Fall von Spirogyra, wo aus dem Nucleolus alle oder einige Chromosomen hervortreten (13, 14, 15, 25, 26). gibt den chromatischen Nucleolus bei Corallina an (4); auch ganz neuerdings erwähnt Golenkin solches bei Sphaeroplea annulina (6). Trow fand bei Achlya, dass der "Centralkörper" (centralbody) im Zellkerne ausser der Nucleolarsubstanz noch das Chromatin enthält (23). Bei den Bierhefezellen gibt es nach Wager's exacten Untersuchungen einen sog. "nuclearbody", welcher vielleicht dem Nucleolus anderer Pflanzen entspricht, unter einigen Bedingungen das Chromatin enthält und durch Sprossung sich theilt (24). Es wäre nicht unmöglich, dass unser sog. "Chromatinkörper" ein diesen homologes Gebilde ist. Es wäre recht interessant zu untersuchen, wie er sich verhält, wenn wir ihn verschiedenen von Zacharias vorgeschlagenen mikrochemischen Reactionen unterziehen würden, welche ich im nächsten Jahre zu machen gedenke, sobald mir lebendes Material zur Verfügung stehen wird.

Zum Schluss möchte ich Einiges über die phylogenetische Verwandtschaft von *Taphrina* erörtern, soweit ich sie aus dem cytologischen Verhalten bei der Sporenbildung ableiten kann.

Die Sporenbildung der Phycomycetensporangien wird, wie es neuerdings durch Harper eingehend untersucht worden ist (8), durch den Vorgang der Spaltung (cleavage) veranlasst, was ihn zu dem Gedanken führte, dass die von Brefeld betonte Ableitung des Ascus von den Phycomycetensporangien nicht zu acceptiren ist.

Popta untersuchte die Sporenbildung der Hemiasci und kommt sum Schlusse, dass Ascoidea in ihrer Sporenbildung Analogie mit den Ascomyceten zeigt, indem hier zuerst eine Partie von körnerlosem Plasma um jeden Zellkern sich ansammelt und dann die Haut erseugt wird (16).

Bei Taphrina Johansoni ist (wenn man von dem Besitze des Chromatinkörpers statt des typischen Zellkernes absieht) der Vorgang er Sporenbildung dem von Ascoidea fast gleichartig; nur unterscheidet ich nach Popta die letztere von Taphrina durch die Thatsache, ass die Entwickelung der Sporangien mit mehreren Kernen beginnt.

Wenn wir das oben über die Sporenbildung der Phycomyceten ind Taphrina Gesagte zusammenfassen und noch Harper's Unter-

suchungen über die Ascosporenbildung verschiedener Ascomyceten vergleichen, kommen wir naturgemäss zu den folgenden Schlüssen:

1. Die Sporenbildung von Taphrina Johansoni weicht bedeutend

von demselben Process der Phycomycetensporangien ab.

2. Die Sporenbildung unseres Pilzes bietet mehr Analogie dar mit demselben Process verschiedener von Harper untersuchten Ascomy. ceten, wenn auch im Detail zwischen beiden Verschiedenheiten herrschen

3. Die typischen Ascomyceten sind von den Exoasceen abzuleiten nicht aber die Exoasceen von den Phycomyceten. Taphrina ist keines wegs ein Pilz, welcher den Uebergang von den Phycomyceten zu der

typischen Ascomyceten zu vermitteln vermöchte.

Ich beabsichtige im kommenden Jahre noch das Material vor verschiedenen Exoasceen zu sammeln und dieselben einer vergleichen den Untersuchung zu unterziehen, um dadurch mehr Klarheit übe die verschiedenen Vorgänge bei der Sporen- resp. Conidienbildung zu erlangen und auch die noch vorhandenen Lücken auszufüllen.

Tokio, den 24. Dezember 1900.

## Citirte Litteratur.

1. W. Arnoldi, Beiträge zur Morphologie der Gymnospermen. III. Embryogeni von Cephalotaxus Fortunei. Flora, 87, 1900.

2. — do. IV. Was sind die "Keimbläschen" oder "Hofmeister-Körperchen" i

der Eizelle der Abietineen? Ibid.

3. P. A. Dangeard, La reproduction sexuelle des Ascomycètes. Le Botanist 4, 1894 95.

4. B. M. Davis, Kerntheilung in der Tetrasporenmutterzelle bei Corallina off

cinalis var. mediterranea. Ber. d. D. bot. Ges., 16, 1898.

5. K. Giesenhagen, Die Entwickelungsreihen der parasitischen Exoascee

Flora, 81, 1895. 6. M. Golenkin, Algologische Mittheilungen. Bull. de la Soc. imp. des N

turalistes de Moscou. 1899.

7. R. A. Harper, Kerntheilung und freie Zellbildung im Ascus. Jahrb. f. wis Bot. 30, 1897.

8. - Cell-division in sporangia and asci. Ann. of Bot., 13, 1899.

9. - Sexual reproduction in Pyronema confluens and the Morphology of t Ascocarp Ann of Bot., 14, 1900.

10. S. Hirase, Etudes sur la fécondation et l'embryogénie de Ginkgo bilob

Journ. of the Coll. of Sc., 8, 1895.

11. S. Ikeno, Untersuchungen über die Entwickelung und den Vorgang der B fruchtung bei Cycas revoluta. Jahrb. f. wiss. Bot., 32, 1898.

12. Gy. von Istvánffi, Ueber die Rolle der Zellkerne bei der Entwickelung d Pilze. Ber. d. D. bot. Ges., 13, 1895.

13. A. Meunier, Le nucléole du Spirogyra. La Cellule, 3, 1887,

- 4. L. Mitskewitsch, Ueber die Kerntheilung von Spirogyra. Flora, 85, 1898.
- 5. T. W. Moll, Observations on karyokinesis in Spirogyra. S.-A. aus d. Verh. d. k. Akad. d. Wet. te Amsterdam, 1893.
- 6. C. M. L. Popta, Beitrag zur Kenntniss der Hemiasci. Flora, 86, 1899.
- 7. R. Sadebeck, Untersuchungen über die Pilzgattung Exoascus. 1889.
- 8. — Die parasitischen Exoasceen. 1892.
- 9. Einige neue Beobachtungen und kritische Bemerkungen über die Exoascaceae. Ber. d. D. bot. Ges., 13, 1895.
- 0. Fr. Schmitz, Untersuchungen über die Struktur des Protoplasmas und der Zellkerne der Pflanzenzellen. Sitzb. d. niederrh. Ges. f. Natur- u. Heilkunde zu Bonn. 1880.
- 1. E. Strasburger, Ueber den Bau und das Wachsthum der Zellhäute. 1882.
- 2. Ueber Kern- und Zelltheilung im Pflanzenreich. Histol. Beitr., 1, 1888.
- 3. A. H. Trow, Observations on the Biology and Cytology of a new Variety of Achlya americana. Ann. of Bot., 13, 1899.
- 4. H. Wager, The Nucleus of the Yeast-Plant. Ann. of Bot., 12, 1898.
- 5. C. van Wisselingh, Ueber den Nucleolus von Spirogyra. Bot. Ztg., 56, 1898.
- 3. Ueber Kerntheilung bei Spirogyra. Flora, 87, 1900.

## Figurenerklärung.

Sämmtliche Figuren wurden unter Benutzung von Zeiss' Apochromat 2 mm ad Compens.-Oc. 12 gezeichnet (Vergr. 1800). c bedeutet überall Cuticula.

- ig. 1. Zwei junge Ascen. Beim links dargestellten sieht man zwei Zellkerne in innigem Contact. w Zelle des Carpells des Wirthes.
- ig. 2. Ein mehr gewachsener Ascus. Der Zellkern besteht aus der Membran, Grundsubstanz, einem Chromatinkörper und vielen Bruchstücken desselben.
- g. 3. Zellkern in Auflösung begriffen. Chromatinkörperstücke im Ausfliessen.
- g. 4. Chromatinzerklüftung. Viele Stücke im Cytoplasma im Verschwinden begriffen.
- g. 5 Chromatinzerklüftung in einem sehr jungen Ascus.
- g. 6. Chromatinkörper von einer eigenthümlichen Gestalt in Zerklüftung.
- g. 7. Ein Ascus mit einem Chromatinkörper.
- g. 8. Ein Ascus mit zwei Chromatinkörpern.
- g. 9. Ein Ascus mit vier Chromatinkörpern.
- g. 10. Ein Chromatinkörper in Sprossung begriffen.
- g. 11. Vier Ascosporen in einer Vacuole. Einige überzählige Chromatinkörper ausser derselben.
- g. 12. Zwei Ascosporen in einer Vacuole. Ueberzählige Chromatinkörper neben derselben.
- g. 13. Drei Ascosporen, jede in eine besondere Vacuole eingeschlossen.
- g. 14. Ascosporen mit einem Chromatinkörper und dieselbe mit zwei solchen.
- g. 15. Vier Ascosporen, von welchen eine in Sprossung begriffen ist. Ueberzählige Chromatinkörper.
- g. 16. Eine Ascospore in wiederholter Sprossung begriffen. Ueberzählige Chromatinkörper.
- 3.17. Conidienbildung. Ueberzählige Chromatinstücke.
- Bei den Fig. 7-12, 14-17 wird nur der obere kleine Theil des Ascus, bei Fig. 13 der mittlere dargestellt.

# Kleinere Mittheilungen.

## Reizbare Griffel von zwei Arctotis-Arten.

Von

#### M. von Minden.

Die Arctotis-Arten sind zumeist südafrikanische Pflanzen; zwe derselben, Arctotis aspera und calendulacea, wurden im Giessene botanischen Garten cultivirt. Die folgende Beschreibung bezieht sich ganz wesentlich auf A. aspera.

Die Blüthenköpfehen dieser Art sind etwa 5<sup>1</sup>/<sub>2</sub>—6 cm gross. Di Randblüthen sind weiblich, zungenförmig, weiss mit gelber Basis un röthlicher Unterseite; die Scheibenblüthen zwitterig, glockig-röhrig grünlich-gelblich mit fünf Zähnchen. Die Antheren sind in typische Weise zu einer Röhre verklebt und öffnen sich nach innen. Durc den emporwachsenden Griffel werden dann die reichlichen Pollen massen nach aussen bewegt, wobei aber die äusserste Griffelspitz von dieser frei bleibt, sie dagegen zwischen den zahlreichen kleine Papillen der Aussenseiten der beiden Narbenlappen festgehalten un passiv mitgeführt werden.

Einige Dimensionen seien hier angegeben: Länge der ganze Röhrenblüthe 11,5—12 mm; Länge der Kronröhre etwa 6 mm; Läng der Narbenlappen etwa 2,5 mm; Länge des ausserhalb der Krone un der Staubbeutelröhren sichtbaren Griffeltheils 2,5—3 mm.

Die Blüthen sind stark protandrisch. Die Narbenlappen bleibe längere Zeit nach der Entfaltung eng an einander geschmiegt un machen dadurch eine Bestäubung unmöglich.

Arctotis calendulacea besitzt gelbe Randblüthen; die Blüthenköp chen sind etwas kleiner, in ihrem Bau aber der vorigen Art ganz ähnlich

Bei Sonnenschein und warmem Wetter erfolgt das Aufbreche der jungen Blüthen recht rasch. Da sie sich nach einander im Lauf mehrerer Tage vom Rande nach der Mitte des Köpfchens hin entfalter so kann man mit der Lupe sehr leicht die sich hierbei abspielende Vorgänge beobachten. Die fünf Zähnchen der Krone grenzen affänglich noch dicht an einander; sie bilden ein Dach über den junge Geschlechtsorganen und kehren ihre glänzend schwarze Unterseit dem Beschauer zu. Aber fünf Furchen zeigen deutlich die Stelle an denen sie sich trennen werden. Hier nun erscheinen feine Spalte die bald weisslich schimmern und sich erweitern. Plötzlich springe ein oder einige der Zähnchen, indem sie sich von den übrigen lo lösen, zurück; bald auch trennen sich die übrigen von einande

dem sich nun die Blättchen rasch nach aussen umbiegen, wird die en geschlossene Staubbeutelröhre sichtbar. Kurze Zeit darauf wird ese von der Narbenspitze durchbrochen, die nun, dem Auge erkennbar, rdringt. Hierbei springt jener Augenblick vor Allem in die Augen, dem dieser als gelber Ring aus der Staubbeutelröhre hervortritt. Er ganze Vorgang hat bis jetzt etwa  $1^1/2-2$  Minuten gedauert. Ich weiteren  $2-2^1/2$  Minuten hat sich die etwa 2,5 mm lange Narbe aus r Aussenröhre hervorgeschoben, und noch 5-6 Minuten später ist auch r Griffel etwa um Narbenlänge frei sichtbar. Nach einiger Zeit hört rauf die Verlängerung auf, die also in 10 Minuten etwa 5 mm beträgt.

Bemerkenswerth ist nun vor Allem die Reizbarkeit der Griffel. e gewaltsame Krümmung z. B. durch Druck mit einer Nadel bekt nämlich ein Ueberschlagen nach der der Druckrichtung entgengesetzten Seite. Diese Reaction erfolgt bei warmem Wetter z unmittelbar. Der Bogen, den die Narbenspitze hierbei beschreibt, in von der Ruhelage aus genommen, in welche der Griffel nach ner Krümmung infolge seiner grossen Elasticität zurückkehren rde, mehr als 45° betragen. Er nimmt dann eine geneigte Stelg ein, die man durch wiederholte Reizung in demselben Sinn so t steigern kann, dass die passiv mitgeführte Narbe sich parallel n Blüthenboden einstellt oder sogar mit ihrer Spitze auf diesen geitet ist. Zu solcher Krümmungsbewegung ist der Griffel auf dem ssten Theil seiner Länge oder vielleicht überall fähig; ferner ist er allen Seiten reizbar. Unmittelbar nach ausgelöster Reizbewegung n man durch Druck auf die convex gewordene Seite, wobei sich en Krümmung vergrössert, eine Reizkrümmung nach entgegengeter Richtung erzielen, so dass sich der Griffel, wenn er vorher e Lage hatte, wieder gerade aufrichtet. Wiederholte Druckreize, rasch auf einander folgen, lösen zwar auch noch Bewegungen aus, aber immer schwächer werden und endlich ganz aufhören. lete Griffel sind aber nach 10-20 Secunden wieder schwach bar, und nach einiger Zeit ist die frühere Reizbarkeit wieder Bemerkenswerth ist ferner, dass solche Griffel, die ine eines Druckreizes eine geneigte Stellung angenommen haben, nach kurzer Zeit wieder aufrichten und gerade strecken.

Auf das Zustandekommen der Krümmungsbewegungen werfen ze andere Beobachtungen einiges Licht.

Die Griffel verkürzen sich, wenn sie altern, ganz bedeutend, so sie mit der Narbe fast ganz in der vertrocknenden Antherene verschwinden. Dann haben sie ihre Reizbarkeit verloren, Eine mehr oder weniger auffallende Längenabnahme zeigt sie aber auch schon an lebensfrischen Griffeln in der ersten Nacht nac Entfaltung der Blüthen. Sie betrug bei einer Messung 3,5 mm be einer Griffellänge von 11 mm; gewöhnlich scheint aber am folgen den Morgen wieder eine gewisse Verlängerung einzutreten und sie dieser Wechsel während einiger Tage zu wiederholen, wenn auc diese Längenunterschiede schliesslich unbedeutend werden. In einer Fall tratibei einem abgeschnittenen Zweige, der im Wasser stand, un an welchem dem Blüthenboden eines Köpfchens einige Blüthen en nommen waren, in den noch vorhandenen Blüthen eine Verkürzun der Griffel um 2 mm in einer halben Stunde ein.

Ein anderer Versuch erscheint für das Verständniss der Reickrümmungen besonders wichtig. Bringt man nämlich in bestimmte Entfernung von festen Punkten, etwa dem Rande der Krone oder de Staubbeutelröhre, an den Griffeln kleine Marken, etwa mit schwarze Tusche, an, so kann man bei wiederholten Krümmungsreizen, die manach einander nach beliebiger Richtung hin wirken lässt, leicht ein Verkürzung der Griffel feststellen und beobachten, wie jene kleine Marken allmählich hinter dem Antherenhäutehen verschwinden.

Es sei ferner noch erwähnt, dass diese auf einen Reiz folgende Krümmungen auch dann eintreten, wenn man die Griffel durch En fernen der Krone und Staubgefässe frei präparirt hat, und ihr unter Ende in einem wasserdurchtränkten Hollundermarkstückehen steck

Anatomisch zeigt der Querschnitt unterhalb der Epidermis e Parenchym aus grossen, runden Zellen, die nach innen zu klein werden und im Centrum ein kleinzelliges, von Intercellularen frei Gewebe bilden, dessen Wandungen stark verdickt sind und staglänzen. Um dieses im Kreise ziehen drei Gruppen von Gefässe die kräftige Verdickungsleisten besitzen. Bemerkenswerth und vermuthlich bedeutsam für das Zustandekommen der Reizkrümmungsind die grossen Intercellularen in jenem Parenchym; es fällt abauf, dass die Pflanze dazu neigt, sie durch Verquellung der sie begrenzenden Membranen oft bis auf enge Räume zu verengern od sogar ganz zu verschliessen. Daneben bleiben freilich immer ande Intercellularen als weite Gänge erhalten. Eine kräftige Cuticu überzieht die Epidermis.

Alle diese Beobachtungen, die Analogien mit den Untersuchung von Pfeffer¹) über die Staubgefässe der Cynareen, weisen nun dar

<sup>1)</sup> Pfeffer, Physiologische Untersuchungen 1873.

in, dass wir nach diesem als Ursache der Reizkrümmungen Turgornderungen annehmen dürfen, dass wir es also mit Variationsbewegngen zu thun haben. Wir werden uns vorstellen müssen, dass der urgor der infolge der gewaltsamen Krümmung gedehnten Seite abimmt, wodurch sich der Griffel nach jener Seite hin neigen muss. lierbei muss zunächst unentschieden bleiben, wie sich der Turgor der nderen, gepressten, Griffelseite verhält; aber die Thatsache, dass eine llseitige Längenabnahme des Griffels eintritt, wenn auf diesen kurz ach einander auf gegenüberliegenden Seiten Krümmungsreize einirken, lässt schliessen, dass bei jeder Reizbewegung auch auf dieser urch die Krümmung gepressten Seite der Turgor abnehmen wird, enn auch natürlich in geringerem Grade als auf der anderen. esultat wird dann eine Krümmung des Griffels sein und bei Wiederolung des Reizes zugleich seine allmähliche Verkürzung. Hier wären och genauere Messungen nothwendig, die ich im nächsten Frühling stellen zu können hoffe. Wir werden ferner nach den Untersuchungen n Pfeffer annehmen, dass sich das bei der Turgorabnahme ausetende Wasser in die Intercellularen ergiesst, mögen diese auch zum neil durch Verschmelzung der angrenzenden Membranen, durch ellulosebalken, die sie durchsetzen, weniger oder nicht passierbar in. Aus diesen wird das Wasser bei der Streckung des geneigten riffels allmählich wieder aufgenommen.

Wie bei den Staubgefässen der Cynareen kommt auch hier der sizbarkeit der Griffel wahrscheinlich eine biologische Bedeutung zu. e Griffel stehen normal steif aufgerichtet auf dem Blüthenboden; äussersten Narbenenden sind, wie erwähnt, frei von Pollenstaub, r daher nur durch Beugung der Griffel, etwa beim Besuch grösserer sekten, auf diese übertragen werden kann. Hierdurch werden aber, e wir gesehen, und man leicht im Garten beobachten kann, wenn h z.B. eine Fliege auf die Blüthe niederlässt, Reizkrümmungen sgelöst. Ein Druck von Seiten eines Insektes auf die Griffel wird t einer Beugung nach entgegengesetzter Richtung beantwortet. Die lge wird sein, dass sich die reich mit Pollen bedeckten äusseren rbenflächen dem Thierkörper nähern oder sich vielleicht dicht an schmiegen. Leicht wird so die Uebertragung des Pollens auf das ekt stattfinden können. Hierfür ist auch von Wichtigkeit, dass der ffel eine Zeit lang nach dem Besuch in der geneigten Stellung verrt und nun gerade die noch unberührte Seite nach oben kehrt.

Es liegt darum nicht fern, in der eigenthümlichen Reizbarkeit Griffel eine Bestäubungseinrichtung zu vermuthen, die vor Allem in der afrikanischen Heimat der Pflanze von Bedeutung sein dürft Es ist nicht unwahrscheinlich, dass auch die übrigen Arten, dere Zahl nach Hoffmann in Engler's "Natürlichen Pflanzenfamilien 58 beträgt, zum Theil ähnliche Reizkrümmungen zeigen werde Nach einer freundlichen Mittheilung von Herrn Garteninspecte Rehnelt in Giessen wurden Arctotis-Arten früher viel häufig als jetzt cultivirt, weil sie nur bei viel Sonnenschein reichlich Blüthen hervorbringen, und man heute schönere Zierpflanzen hab An diesem Umstande liegt es vielleicht, dass die auffällige Reizbakeit dieser Pflanzen auch neuerdings nicht bemerkt worden ist.

Herrn Professor Hansen bin ich für die gütige Erlaubniss, d im botanischen Garten cultivirten Pflanzen für meine Untersuchunge zu benutzen, zu grossem Danke verpflichtet.

## Notiz über Cola.

Von A. Tschirch.

Ueber die Stammpflanze der Colasamen habe ich mich in de Anatomischen Atlas der Pharmakognosie und Nahrungsmittelkund den ich mit Herrn Dr. Oesterle herausgebe, folgendermassen geäusse

"Die Colanüsse des Handels bestehen nach der Ansicht v Schumann vorwiegend aus den Keimlingen von Cola vera Schum., denen oft auch solche von Cola acuminata Pal. de Beau beigemengt sind. Die grossen Colanüsse sollen zur ersteren, d kleinen meist zu der zweiten Art gehören. Die grossen Colanus bestehen aus zwei grossen, dickfleischigen, die kleinen meist aus vi bis fünf (seltener sechs) prismatischen Cotyledonen. Ich habe jedor aus Buitenzorg unter der Bezeichnung Cola acuminata Blüthen u Früchte in allen Entwickelungsstadien erhalten, die in keinem weser lichen Punkte von der echten Cola acuminata abwichen und der Samen doch nicht vier, sondern nur zwei Cotyledonen besassen. ich ferner im Pariser Jardin des plantes mich davon überzeugen konn, dass, entgegen der Ansicht Schumann's, Cola acuminata P. B. ul Cola Ballayi Cornu, die mir Cornu in lebenden Exemplaren zeig, zwei bestimmt von einander verschiedene Pflanzen sind, die schon den Blättern leicht von einander zu unterscheiden sind, so halte i die Frage nach der Stammpflanze der Sem. colae für noch nich sicher entschieden. Soweit ich die Sache bis jetzt übersehen kai, liegen die Verhältnisse so, dass sowohl Cola acuminata a Cola vera Samen mit zwei Cotyledonen besitzen u lso grosse Colanüsse liefern können, dass dagegen Cola allayi Samen mit vier Cotyledonen besitzt, also vielleicht die kleinen olanüsse liefert."

Dem gegenüber bemerkt nun K. Schumann in einer Besprechung er letzten Lieferung des Anatomischen Atlas in der Flora: "Der Viderspruch, der zwischen Tschirch und mir besteht, löst sich sehr nfach auf: mir von Tschirch übersandte Blüthen beweisen klar id deutlich, dass die in Buitenzorg unter dem Namen C. acuminata litvirte Pflanze einfach

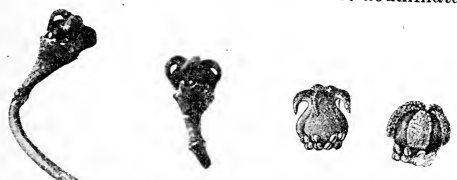


Fig. 1. Fig. 2. Fig. 3. Fig. 4. Fig. 1 und 2 Blüthen aus Buitenzorg, bezeichnet als cht und von einem mann's, Fig. 3 Blüthe von Cola acuminata, Fig. 4 nz objektiven Be- Blüthe von Cola vera. Bei allen ist der Kelch abachter daraufhin unter- präparirt. Alle 4 nach Photographien reproducirt.

chen lassen, ob die Ausbildung der Narben die von Schumann für la vera oder die für Cola acuminata angegebene ist und übereinstimmend d wir beide zu der Ueberzeugung gelangt, dass die Narben nicht Ausbildung, wie sie Schumann für Cola vera angibt, besitzen.

Schumann sagt (Ber. d. pharm. Ges. 1900 S. 74): "Vor allem er fand ich die Narbe ganz verschieden. Bei Cola acuminata waren (die Narben) zugespitzt und nach aussen gebogen, sie berührten Fruchtknoten nicht. Die Blüthen der Cummins'schen und zelius'schen Pflanzen (d. h. Cola vera K. Schum.) hatten ite, blattartige, am Ende stumpfe Narben, die, an dem Fruchtknoten gepresst, weit herabliefen. Diese Merkmale sind in Verbindung mit ten der Blätter vollkommen zureichend, um aus jenen Pflanzen eine er Art zu gewinnen, die ich Cola vera genannt habe."

Wie aus den obigen, nach von Dr. Oesterle hergestellten tographien wiedergegebenen Abbildungen ersichtlich, sind bei den tenzorger Blüthen die Narben schmal, zugespitzt, vom Fruchtten abstehend, keinesfalls breit blattartig, an den Fruchtknoten epresst.

Die Narbenausbildung gleicht also der von Schumann für Cola beschriebenen keinesfalls. Vielleicht sind die Narben ein wenig breiter als bei der typischen Cola acuminata, aber jedenfall kaum merklich. Ob die Blüthen zu der echten Cola acuminata gehören kann ich ohne Blätter natürlich nicht entscheiden. Sie stehen ih jedenfalls nahe, so dass ich wohl berechtigt war zu sagen: Die Blüthe weichen in keinem wesentlichen Punkte von der Cola acuminata al

Uebrigens schrieb mir Schumann s. Z., als ich ihm Blüthe aus Buitenzorg gesandt hatte: "Ich kenne die Art ohne Blätter nicht:

Mir stand für die Untersuchung neben Blüthen der echten Colacuminata und der eben beschriebenen Colacuminata hort. Bogo auch eine mir von Schumann gesandte Blüthe der Cola vera zu Verfügung und ich habe auf Taf. 80 a des Anatomischen Atlas ein weibliche Blüthe der Cola vera (Fig. 5) und eine solche der Colacuminata (Fig. 3) abgebildet. Der Unterschied in der Ausbildun der Narben ist in der That frappant.

Aus allem geht hervor, dass die Buitenzorger Pflanze nich Cola vera K. Schum. sein kann. Sie nähert sich in der Ausbildur der Narben am meisten der Cola acuminata, mit der sie entwede

identisch oder nahe verwandt ist.

# Eine Blüthe von Cypripedilum spectabile Sw. mit Rückschlage erscheinungen.

Von

Dr. A. Osterwalder,

Assistent an der Versuchsstation Wädensweil.

Beispiele von atavistischen Erscheinungen an Blüthen von Orchideen, speziell der Vertreter der Diandrae-Cypripedilinae, sin schon oft constatirt und wiederholt beschrieben worden. Wenn is trotzdem hier auf ein neues Beispiel aufmerksam machen möchte, geschieht es, weil dasselbe ganz besonders geeignet erscheint, unse gegenwärtigen Anschauungen über die Organisation der Orchidee blüthe zu bestätigen, indem der Rückschlag ein sehr weitgehender is Die interessante Blüthe, auf die mich Herr Obergärtner Löbner Sommer 1900 aufmerksam machte, stammt aus dem Versuchsgart der hiesigen Anstalt von einer Pflanze, die zwei Blüthen getrage, von denen die andere aber normal ausgebildet war.

Fig. 1 zeigt uns die Blüthe in ca. <sup>2</sup>/<sub>3</sub> Grösse. Der Kelch dreizählig; die beiden paarigen Kelchblätter, die normaler Weise reinander verwachsen, bleiben völlig getrennt, sind unter sich gleigross und unterscheiden sich von dem Kelchblatt, an dessen Stelle aufgetreten sind, kaum in der Grösse. Das unpaare Sepalum ist nich

wie dies gewöhnlich der Fall ist, aufrecht, sondern abwärts gewandt. Im innern Kreis fehlt sodann das Charakteristikum der Blüthe, das chuhförmige Labellum. Das unpaare Petalum, das sich sonst durch besondere Grösse und abweichende Form auszeichnet, von der Axe begewandt ist, erreicht kaum die Grösse der beiden andern Petalen und steht nach der Axe hin. Den beiden paarigen Kelchblättern tehen im äussern Staminalkreis zwei blattartige Gebilde (sd in Fig. 1) gegenüber, die sich von dem unpaaren Staminodium der normalen blüthen weder in der Form noch in der Grösse unterscheiden. Man önnte die beiden Blättchen leicht für das gespaltene unpaare Stamiodium halten. Ihr selbständiges Auftreten aber (beide Blättchen ind seitlich der Griffelsäule inserirt), ihre normale Grösse sowie ihre

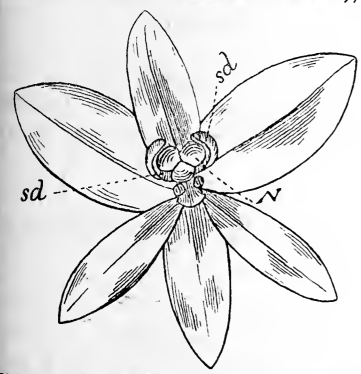


Fig. 1. Abnorm gebaute Blüthe von Cypr. spectabile.

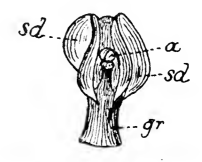


Fig. 2. Säule mit den beiden Staminodien von hinten gesehen.

ellung zu den Kelchblättern deuten darauf hin, dass wir es hier it den beiden paarigen Staminodien zu thun haben. (Fig. 2 zeigt s diese Staminodien von hinten gesehen.) Das unpaare Staminodium, s in normalen Blüthen regelmässig vorkommt, fehlt hier. Der innere aubblattkreis ist vollzählig. Das unpaare Glied dieses Kreises ist er normal ausgebildet und fruchtbar. Auf einem festen postamentigen, von der Griffelsäule ausgehenden Staubfaden liegt die Anthere in Fig. 2), die gegen die Säule hin gerichtet ist und zwischen den iden paarigen Staminodien des äusseren Kreises noch etwas hervorht. Vergleichen wir das Diagramm unserer Blüthe (Fig. 3) mit mjenigen der normalen Orchideenblüthe in ihrer ursprünglichen ge, so können wir ferner constatiren, dass eine Ueberkrümmung Flora 1901.

der Blüthe, wie sie normaler Weise bei den Cypripedilinae stattfindet, hier ausgeblieben ist. Wir würden letztere Erscheinung mit der einfachen Ausbildung des unpaaren Petalums in Zusammenhang bringen, wenn nicht andere Beispiele von Rückschlagserscheinungen an Orchideenblüthen dagegen sprächen. So hat Prof. Heinricher 1) 1891 eine Blüthe von Cypripedilum Calceolus L. beschrieben, die trotz einfacher Ausbildung des unpaaren Petalums eine regelrechte Ueberbiegung vollzogen.

An dreizähligen Orchideenblüthen sind nach Pfitzer<sup>2</sup>) folgende bemerkenswerthe Abweichungen beobachtet worden:  $(A_1 = \text{unpaares Glied}; A_2 \text{ und } A_3 = \text{paarige Glieder des äusseren Staminalkreises}; a_1 \text{ und } a_2 \text{ die paarigen Glieder}; a_3 \text{ das unpaare Glied des inneren}$ 

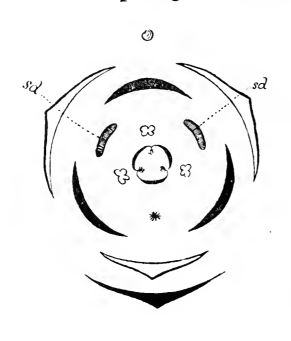


Fig. 3. Diagramm der abnorm gebauten Blüthe von Cypripedilum spectabile.

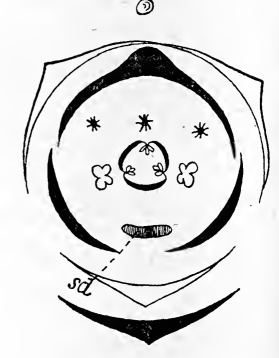


Fig. 4. Diagramm der Blüthe von Cypripedilum (sd = Staminodium).

Staminalkreises. Nach Darwins Bezeichnung in "Fertilisation of Orchids". 2. Edit.)

- 1.  $A_1$  staminodial,  $A_2$  und  $A_3$  unterdrückt,  $a_1$ ,  $a_2$  und  $a_3$  fruchtbar, so bei petaloid entwickelter Lippe von Masters bei Paphiopedilum Sedeni und P. caudatum (Ldl.). Regelmässig ist diese Struktur bei der als Uropedilum Lindeni Ldl. bekannten Form.
- 2.  $A_1$ ,  $A_2$  und  $A_3$  unterdrückt,  $a_1$ ,  $a_2$  und  $a_3$  fruchtbar, so be normaler Lippe bei P. Spicerianum (Rch. f.) nach Masters.

<sup>1)</sup> E. Heinricher, Eine Blüthe von Cypripedilum Calceolus L. mit Rückschlagserscheinungen. (Separat-Abdruck aus der Oesterr. bot. Zeitschrift 1891 Nr. 2.

<sup>2)</sup> E. Pfitzer, Untersuchungen über Bau und Entwicklung der Orchideen blüthe. Jahrbücher für wissenschaftliche Botanik von Dr. N. Pringsheim XIX. Bd. 1888. S. 164.

- 3.  $A_1$  staminodial,  $a_1$  und  $a_2$  fruchtbar,  $a_3$  als ein in das normale eingeschobenes Labellum entwickelt: so nach Masters Lawrenceanum.
- 4.  $A_1$  und  $a_3$  fruchtbar,  $A_2$ ,  $A_3$  und  $a_1$  und  $a_2$  in Form kleiner Labellen entwickelt, eigentliche Lippe normal: P. Sedeni nach Masters.
- 5.  $A_1$ ,  $a_1$  und  $a_2$  petaloid,  $a_3$  lippenförmig,  $A_2$  und  $A_3$  unterdrückt: so bei normaler Lippe und nur einem petaloiden Stigmalappen (g1) bei einer nicht genauer bezeichneten Art nach Masters.

6. Androeceum normal, alle drei innern Perigonblätter als flache, ast gleiche Petalen entwickelt: P. caudatum nach Reichenbach.

7. Androeceum normal, alle drei innern Perigonblätter lippenörmig: bei verschiedenen Arten nach Masters nicht selten.

Heinricher<sup>1</sup>) hat sodann 1891 eine Blüthe von Cypripedilum Calceolus L. beschrieben, die in dreifacher Beziehung einen Rückchlag zeigte:  $A_1$  staminodial,  $a_1$ ,  $a_2$  und  $a_3$  fruchtbar; alle drei Petalen sind gleichartig entwickelt; die paarigen Sepalen sind nur m Grunde verwachsen und endigen als gesonderte Lappen.

Unsere Blüthe von Cypripedilum spectabile weist einen Rück-

chlag in fünffacher Beziehung auf:

 $A_2$  und  $A_3$  staminodial;  $a_1$ ,  $a_2$  und  $a_3$  fruchtbar; alle rei inneren Perigonblätter sind als fast gleiche Petalen ntwickelt; alle drei Sepalen sind getrennt; die Ueberrümmung bleibt aus. Es sind dies so viele Bildungsabweichungen n einer einzigen Blüthe, wie sie uns in dem Maasse von keinem ertreter der Diandrae-Cypripedilinae bekannt sind.

Wie E. Capeder<sup>2</sup>) vor einigen Jahren nachgewiesen hat, sind ei Cypripedilum Calceolus vier Staubblattanlagen nachweisbar (von enen zwei fertil werden, eines zum Staminodium wird und eines ganz erkümmert), bei Cypripedilum barbatum aber sogar alle sechs. bleitung der Orchideenblüthe von den typisch sechsmännigen lonokotylen (Liliaceenblüthe) kann somit nicht zweifelhaft sein, und ie oben angeführten Beobachtungen zeigen, dass auch normal ganz erkümmernde Staubblattanlagen sich fertil ausbilden können, was wir ohl unbedenklich als "Rückschlag" bezeichnen dürfen.

<sup>1)</sup> loc. cit.

<sup>2)</sup> In seiner im pflanzenphysiolog. Institut in München ausgeführten Arbeit Beiträge zur Entwickelungsgeschichte einiger Orchideen" Flora 1898 85. Bd. ig. 368 ff.

## Litteratur.

A. de Bary's Vorlesungen über Bacterien. 3. Aufl. Durchgesehen und theilweise neu bearbeitet von W. Migula, a. o. Prof. an der techn. Hochschule in Karlsruhe. Leipzig, Verlag von Wilh. Engelmann. Preis 3 Mk. 60 Pfg., geb. 4 Mk. 60 Pfg.

De Bary's Vorlesungen über Bacterien haben seiner Zeit einen raschen und grossen Erfolg gehabt. Sie verdankten denselben nicht nur dem Rufe des Verfassers, sondern namentlich auch der klaren, scharfen und knappen Darstellungs. weise und der lebensvollen Gliederung des Stoffes - die in De Bary's grösserer zusammenfassenden Werken nicht überall gleich glücklich hervortrat, so vortrefflich in seiner Art, auch jedes von ihnen ist. Nach des unvergesslichen Verfassen allzu frühem Tode war eine neue Auflage der "Vorlesungen" nicht mehr erschienen die Bacteriologie aber hat seitdem nach verschiedenen Richtungen hin sich weiter entwickelt. Migula hat das De Bary'sche Buch in pietätvoller Weise derar ergänzt, dass das persönliche Gepräge nirgends verwischt und der seither gemachte Fortschritt berücksichtigt ist. Man kann sich ja freilich fragen, ob gerade be einem Buche, das Vorlesungen widergibt, die, wie Sachs sagte, zeigen sollen "wie sich das Gesammtbild der Wissenschaft im Kopfe des Vortragenden gestaltet" es berechtigt ist, sie in veränderter Gestalt erscheinen zu lassen, und ob es nich vorzuziehen gewesen wäre, wenn der Bearbeiter in Anlehnung an die von De Bar gewählte Form ein neues Buch geschrieben hätte. Wie dem auch sei, jedenfall wird das Buch auch wie es jetzt vorliegt, Vielen willkommen sein.

Schinz, Prof. Dr. Hans, u. Keller, Dr. Robert: Flora der Schweiz Zum Gebrauche auf Excursionen, in Schulen und beim Selbstunter richt. Verlag von Albert Raustein, Zürich.

Während die Flora der Schweiz von Gremli in erster Linie das rasch Auffinden der Pflanzennamen an Ort und Stelle bezweckte und dementsprechen äusserst kurz gefasst war, werden in dem vorliegenden Werke bei weitem aus führlichere Beschreibungen der Pflanzen der Schweiz gegeben, welche nicht nu den Zweck verfolgen, den Namen der Pflanzen kennen zu lernen, sondern es auc ermöglichen, die allgemeine Beschaffenheit der verschiedenen Pflanzenorgane eine Familie, einer Art u. s. w. kennen zu lernen. Eine Anzahl von Figuren von al gemeiner Bedeutung begleiten den Text und tragen zur Erleichterung des Verständnisses der gegebenen Beschreibungen wesontlich bei. Eine Reihe von be sonders schwierigen Familien und Gattungen wurde durch auf den betr. Gebiete anerkannte Specialisten bearbeitet.

H. Ross.

Halácsy, E. de, Conspectus Florae Graecae. Leipzig, Wilh. Engemann. 1900.

Die Flora von Griechenland hat eine einheitliche Behandlung seit dem 180 bis 1813 erschienen Prodromus von Sibthorp und Smith nicht erfahren. Griechen land gehört zu dem Gebiet von Boissier's Flora orientalis, in welcher denn aus alle bis zu jenem Zeitpunkt (1867-84; Nachtrag 1888) veröffentlichten Arbeite über die griechische Flora, sowie die ausgegebenen Exsiccaten berücksichtig wurden. Bei der Grösse des Gebietes der Flora orientalis jedoch ist eine Uebe sicht über die Pflanzenwelt eines bestimmten Landes nicht leicht möglich. Se

ener Zeit sind ferner zahlreiche Veröffentlichungen, meist zerstreut und in sehr erschiedenem Umfange, sowie werthvolle Exsiccaten erschienen und es ist eine benso nützliche wie dankbare Aufgabe, eine kritische Zusammenstellung unserer geammten Kenntnisse über die griechische Flora zu machen. Verf. ist ohne Zweifel ir diese umfangreiche und schwierige Arbeit eine sehr geeignete Persönlichkeit, aler seit mehreren Jahrzehnten sich mit der Flora Griechenlands beschäftigt hat, elbst das Land wiederholt bereiste und über das entsprechende Herbarmaterial verigt. Das Gebiet, auf welches sich das Werk bezieht, entspricht den heuigen politichen Grenzen Griechenlands nebst seinen Inseln, ferner Epirus und Kreta.

Den Arten ist meistens eine kurze lateinische Diagnose beigegeben. Bei nfangreicheren Gattungen findet sich zu Anfang eine Uebersicht der einzelnen rten nach ihren wesentlichsten Merkmalen, sowie ein sehr ausführlicher itteraturnachweis und Angaben über die Verbreitung der Pflanzen innerhalb des ebietes nebst entsprechenden Notizen über Standort und Verbreitung derselben as Werk erscheint in Lieferungen und soll in 5-6 Jahren vollendet sein. Zwei eferungen sind bisher erschienen, sie beginnen mit den Thalamifloren und errecken sich bis zu den Crassulaceen.

ie Misserfolge in der Photographie und die Mittel zu ihrer Beseitigung. Ein Hilfsbuch für Liebhaber der Lichtbildkunst von Hugo Müller (Theil I und II). Zweite, verbesserte und vermehrte Auflage. Halle, Druck und Verlag von Wilh. Kamp. Preis je 2 Mk.

Wie sehr sich die Photographie Eingang in die botanische Litteratur verhafft hat, zeigt fast jedes grössere Werk. Leider treten uns dabei auch viele ingel entgegen und manche der Reproductionen müssen stark auf den guten illen des Beschauers rechnen, der ohne die beigegebene Erklärung manchmal Zweifel sein kann, ob er eine Tropenlandschaft oder etwas ganz anderes vor h hat. An Anleitungen zum Photographiren fehlt es ja bekanntlich nicht. Das der Ueberschrift angeführte Werk aber ist deshalb besonders empfehlenswerth, il es in kurzer, klarer Darstellung die Fehler hervorhebt, welche beim Photophiren begangen werden und angibt, wie sie zu vermeiden, resp. wie die Folgen beseitigen sind. Der erste Theil behandelt das Negativ-, der zweite das Posiverfahren; beide sind sehr empfehlenswerth.

K. G.

Farnkräuter der Schweiz von H. Christ (Beiträge zur Kryptogamenflora der Schweiz. Bd. I, Heft 2. Bern, Druck und Verlag von K. J. Wyss. 1901. Preis 3.60 Mk.

Es sind fast 50 Jahre her, seit zum letztenmale durch Bernouilli die Geskryptogamen der Schweiz bearbeitet wurden. Seither hat nicht nur die floriche Durchforschung Fortschritte gemacht, auch der ganze Standpunkt der Bedulung hat sich vielfach geändert. Es braucht kaum hervorgehoben zu werden, s für die Bearbeitung der schweizerischen Pteridophyten kein geeigneterer ter hätte gefunden werden können als Dr. Christ, der nicht nur das Gebiet ndlich kennt, sondern unter den Farnsystematikern einen hervorragenden Platz nimmt. Diagnosen werden zweckmässigerweise nicht gegeben; der Verf. verst auf Lürssen und Ascherson. Dagegen finden sich interessante Erörterten über Variation, Varietät und Standort, Subspecies in geographischer Behung, Hybridation und hybridogene Species, Auswahl und Einfluss der Standorte

Anpassungen, Laubdauer, Entwickelungsperiode der Fortpflanzungsorgane, Einflus der Gesteinsart, Grade der Verbreitung, Gesellschaften, Höhengrenzen u. a. Da rauf folgt ein Schlüssel zum Bestimmen der Genera und Species und der speciell Theil, welcher durch 28 Originalabbildungen erläutert ist.

Jahresbericht über die Fortschritte in der Lehre von den Gährungs organismen. Unter Mitwirkung von Fachgenossen bearbeitet un herausgegeben von Prof. Dr. Alfred Koch. Neunter Jahrg. 1898 Leipzig, Verlag von J. Hirzel 1900. Preis 9.60 Mk.

Durch den Tod des früheren Verlegers und den damit verbundenen Uebergan in einen anderen Verlag hat die Drucklegung des sonst sehr pünktlich erscheiner den Jahresberichtes eine Verzögerung erfahren. Der 10. Band wird aber, wie de Vorwort mittheilt, bald folgen. Im Uebrigen ist nur zu wiederholen, dass de "Jahresbericht" auch diesmal eine sorgfältige, knappe Uebersicht über die Litteratigibt, die sich auf die Gährungsorganismen bezieht.

Genera muscorum frondosorum. Classes Schistocarporum, Cleistocarporum, Stegocarporum complectentia, exceptis Orthotrichaceis e Pleurocarpis. Handschriftlicher Nachlass von Dr. Carl Müller Ha Mit einem Vorwort von Dr. Karl Schliephacke. Leipzig, Verla von Eduard Kummer. Preis 12 Mk.

Das vorliegende Werk ist aus dem Nachlass des bekannten verdienten Brylogen herausgegeben; eine kurze Lebensskizze und ein Schriftenverzeichniss der Verf. sind beigefügt. Müller hatte während eines langen Lebens ein ausse ordentlich reiches Material an Moosen zur Verfügung. Seine Mittheilungen üb die "Gattungen und Gruppen der Laubmoose" in historischer und systematisch Beziehung, sowie nach ihrer geographischen Verbreitung unter Berücksichtigun der Arten bieten schon aus diesem Grunde für die Moossystematik ein werthvoll Material, das auch für biologische Fragen manche Anhaltspunkte bietet.

Freilich wird man wohl kaum in Abrede stellen können, dass der Verf. manchen Fragen auf einem unhaltbar gewordenen Standpunkt stehen geblieb ist. So wenn er die Sphagnaceen den Leucobryaceen anschliesst, die Cleistocarp als besondere Gruppe beibehält, das Protonema als Prothallium bezeichnet u. s. Das sind indes Dinge, welche den Werth des Werkes im Ganzen nicht herunte setzen können, denn dieser besteht in den zahlreichen Beobachtungen system tischer und namentlich pflanzengeographischer Art.

K. Goebel.

# Eingegangene Litteratur.

Albert A., Einfacher Versuch zur Veranschaulichung der Zymasewirkung. S.aus Ber. d. d. bot. Ges. Jahrg. XXXIII, Heft 19. 1901.

Askenasy E., Kapillaritätserscheinungen an einem System dünner Platten. S.-A. a Verhandl. des naturhist.-medicin. Vereins zu Heidelberg. N. F. VI. Bd. 5. He Behrens J. Heber die oxydirenden Bestandtheile und die Fermentation

Behrens J., Ueber die oxydirenden Bestandtheile und die Fermentation deutschen Tabaks. S.-A. aus Centralbl. für Bacteriologie etc. II. Ab VII. Bd. 1901. Nr. 1.

Benecke W., Ueber farblose Diatomeen der Kieler Föhrde. S.-A. aus Jahrbwissensch. Bot. Bd. 35, Heft 3.

Christ H., Die Farnkräuter der Schweiz. (Beitr. zur Kryptogamenflora der Schweiz.)

Bd. 1, Heft 2.) Ber. 1900.

— Fongères collectées par Mr. le Dr. Huber an Bas-Ucayali et an Bas-Hualls (Alto Amazonas) en octobre—decembr. 1898.

alla Torre, Prof. Dr. K. W. v. und L. Graf von Sarntheim, Die Litteratur der Flora von Tirol, Vorarlberg und Liechtenstein. Mit einer Karte. Innsbruck, Verlag der Wagner'schen Universitätsbuchhandlung. 1900.

rnst A., Ueber Pseudohermaphroditismus und andere Missbildungen der Oogonien bei Nitella syncarpa und Beiträge zur Kenntniss der Entwickelung des Embryosackes und des Embryo (Polyembryonie) bei Tulipa Gesneriana. S.-A. aus Flora. 88. Bd. 1901.

ritsch R., Ueber Gynodiöcie bei Myosotis palustris. S.-A. aus Ber. d. d. bot.

Ges. Jahrg. 1900. Bd. XVIII, Heft 10.

iard A., Sur la pseudogamie osmóque (extr. des Comptes rendus des séances de la société de Biologie séance du 3. Janvier 1901).

arshberger J. W., An ecological study of the New Jersey strand Flora. (From the Proceedings of the Academy of natural sciences of Philadelphia. October 1900.)

olmboes J., Vore Ugraesplanters spredning (Tidsskrift for det norske Land-

nogle ugraesplanters invandring i Norge (Saeraftryk af Nyt. Mag. f. Naturv.

B. 38. Kristiania 1900).

ffrey E. C., The morphology of the central cylinder in the Angiosperms (repr. from the Transactions of the canadian institute).

cal gazette Vol. XXX. Juli 1900).

how Fr., Zur Bestäubungsbiologie chilenischer Blüthen. S.-A. a. d. Verhandl. des deutschen wissensch. Vereins in Santiago. Bd. X. 1900.

- Ueber die chilenische Palme. S.-A. aus Verhandl. d. deutschen wissensch. Vereins in Santiago. Bd. IV, S. 325-339.

st L., Ueber einige Eigenthümlichkeiten des Cambiums der Bäume. S.-A. aus d. bot. Zeitung. 1901. Heft 1.

ebahn H., Culturversuche mit Rostpilzen. IX. Ber. S.-A. aus Jahrb. für wissensch. Botanik. Bd. 35, Heft 4.

- Beiträge zur Kenntniss des Getreiderostes. S.-A. aus Zeitschr. für Pflanzenkrankheiten. X. Bd.

öcker A., La formation d'enzymes dans les ferments alcooliques peut-elle servir à caractériser l'espèce? Comptes rendu des travaux du laboratoire de Carlsberg. 5. Vol. 1. Livr. 1900.

et H. Schiönning, phénomènes d'acroissement perforant et de fonction anomale des conidies chez le Dematium pullulans de By et autres champig-

nons. Ibid.

ch A., Jahresbericht über die Fortschritte in der Lehre von den Gährungsorganismen. 9. Jahrg. 1898. Leipzig, Verlag von S. Hirzel. 1900.

onfeld M., Studien über die Verbreitungsmittel der Pflanzen. I. Theil. Leipzig, Verlag von Wilh. Engelmann. 1900.

ster E., Ueber einige wichtige Fragen der pathologischen Pflanzenanatomie. S.-A. a. biol. Centralbl. Bd. XX. 1900.

Bemerkungen über die Anatomie der Eichen. S.-A. aus bot. Centralbl. Bd. 83. 1900.

ingston B. E., On the nature of the stimulus which causes the change of form in polymorphic green algae. Repr. from Botanical gazette. Vol. XXX. Novbr. 1900. eb J., Experiments on artificial parthenogenesis in Annelids (Chaetopterus) and the nature of the process of fertilization. Repr. from the American journal of Physiology. Vol. IV. 1901.

dedeelingen uit s'lands plantentuin XLIII Over Deli-Grond en Deli-Tabak door Dr. A. van Bijlert. Batavia. 1900.

ller O., Kammern und Poren in der Zellwand der Bacillariaceen. III. S.-A. aus Ber. d. d. bot. Ges. Bd. 18. 1900. Heft 10.

II F., Ueber die Umkehrversuche mit Bryopsis nebst Bemerkungen über Zellen und Energiden. S.-A. aus Ber. d. d. bot. Ges. Bd. XVIII. 1900. Heft IX.

rédès P. E. F., A contribution to the pharmacognosy of official Strophanthus seed. London 1900.

Pfeffer W., Die Anwendung des Projektionsapparates zur Demonstration von Lebensvorgängen. S.-A. aus Jahrb. für wissensch. Bot. Bd. XXXV, Heft 4

Pirotta R. e Longo B., Osservazione e ricerche sulle Cynomoriaricee con con siderazioni sul percorso del tubo pollinico nelle Angiosperme inferiori. (Estr Anno IX. Dell' Annuario del R. Istituto botanico d del fascicolo 20. 1900.) Roma.

Pallacci Dr. Gino, Sopra una nuova malattia dell'erba medica. (Pleosphaerulini Briosiana Pallacci.) S.-A. aus Atti dell' ist. bot. dell' università di Pavis

Vol. VII.

Quelle F., Ein Beitrag zur Kenntniss der Moosflora des Harzes. S.-A. aus boi Centralbl. 84. Bd.

Rostowzew S., Pathologie der Pflanzen (russisch). Moskau 1889.

Sadebeck R., Equisetaceae. S.-A. aus Engler-Prantl, Nat. Pflanzenfam.

Sammlung Göschen (Band 80 Pfennig): Das Pflanzenreich, Eintheilung des ge sammten Pflanzenreiches mit den wichtigsten und bekanntesten Arten vo Dr. F. Reinecke in Breslau und Prof. Dr. W. Migula in Karlsruhe. -Nutzpflanzen von Dr. J. Behrens. — Pflanzenbiologie von Prof. Dr. W Migula.

Schroeter C., Die Palmen und ihre Bedeutung für die Tropenbewohner. Neu jahrsblatt, herausg. von der naturf. Gesellsch. auf das Jahr 1901. Zürich

in Commission bei Jäsi und Bär.

Schütt F., Centrifugale und simultane Wandverdickungen. S.-A. aus Jahrb. fü

wiss. Bot. Bd. XXXV, Heft 3.

Schwendener S., Die Divergenzänderungen an den Blüthenköpfen der Sonner blumen im Verlaufe ihrer Entwickelung. Sitzungsber. der kgl. preuss. Akac der Wissensch. 22. XI. 1900.

Shibata K., Beiträge zur Wachsthumsgeschichte der Bambusgewächse. aus Journal of the college of science, imperial university, Tokyo, Japan

Vol. XIII, pt. III. 1900.

Stapf O., Dicellandra Hook, f. and Phaeoneuron Gilg (Melastomacea). Extr. from the Linnean Soc. Journal-Botany Vol. XXXIV.

Steinbrinck C., Ueber die Grenzen des Schrumpfelns. S.-A. a. Ber. d. d. bo

1900.

Tischler, Untersuchungen über die Entwickelung des Endosperms aus de Samenschale von Corydalis cava. S.-A. aus d. Verhandl. des naturhistor

medicin. Vereins zu Heidelberg. N. F. VI. Bd., 4. Heft.

Tubeuf C. v., Studien über die Schüttekrankheit der Kiefer. Arbeiten aus de biolog. Abtheilung für Land- und Forstwirthschaft am kaiserl. Gesundheit II. Bd., 1. Heft. Berlin, Verlagsbuchh. P. Parey und J. Springe Preis 10 Mark.

Verslag omtrent den staat van 'slands plantentuin te Buitenzorg over het jas

1899. Batavia 1900.

Wiesner J., Untersuchungen über den Lichtgenuss der Pflanzen im arktische Gebiete. Sitzungsber. der kaiserl. Akad. der Wissensch. math.-naturw. Mai 1900. Bd. CIX.

Wettstein R. v., Die weibliche Blüthe von Ginkgo. S.-A. aus österr. bota

Zeitschr. Jahrg. 1899 Nr. 12.

- Euphrasia Cheesemani spec. nov. Ibid. Jahrg. 1900 Nr. 10.

— Der internationale botanische Congress in Paris und die Regelung d

botanischen Nomenclatur. Ibid. Nr. 9.

– Die nordamerikanischen Arten der Gattung Gentiana, Sect. Endotrich Ibid. Nr. 5ff. — Die wissenschaftlichen Aufgaben alpiner Versuchsgärten. S.-A. aus Zei

schrift des deutsch. u. österr. Alpenvereins. Jahrg. 1900.

– Descendenztheoret, Untersuchungen. I. Untersuchungen über den Saiso Dimorphismus im Pflanzenreich. (Mit 6 Tafeln und 8 Textfiguren.) S.aus dem LXX. Bande der Denkschr. der math.-naturw. Cl. der kaiserl. A der Wissensch. 1900.

Zacharias E., Ueber Sexualzellen und Befruchtung. S.-A. aus d. Verhandl. d

naturw. Vereins zu Hamburg. 1901.

# Beiträge zur Kenntniss der Samenentwickelung.

Von

# Frederick H. Billings.

Hierzu 101 Textfiguren.

Das Problem der Samenentwickelung, wie viele Probleme in der ologie, kann von zwei Standpunkten aus betrachtet werden, einem in morphologischen und einem, der Morphologie und Physiologie Denjenigen Autoren, welche nur von dem ersten allein sgehen, ist viel entgangen, was von bedeutendem Interesse ist. r neuesten Zeit erschienen verschiedene Arbeiten, welche zeigen, ss die einschlägigen Vorgänge vor allem bei den Sympetalen verckelter und vielfältiger sind als man vermuthete, hauptsächlich wenn Function derselben in Betracht gezogen wird. In dieser Beziehung iss vor allem die Arbeit von Dr. Gabrielle Balicka-Iwanowska (1) wähnt werden, welche für die Familien der Scrophulariaceae, Gesneceae, Pedalinaceae, Plantaginaceae, Dipsacaceae und Campanulaceae r interessante physiologische Thatsachen bei der Samenentwickeg mittheilt und zwar namentlich betreffs der Thätigkeit des Emosacks, Tapetums, Leitungsgewebes u. s. w. Auf diese soll auch ter im Verlauf dieser Abhandlung im Einzelnen näher eingegangen rden.

Die Entwickelungsgeschichte eines Samens kann leicht in zwei schnitte getheilt werden: erstens das Wachsthum vor dem Stadium definitiven Embryosacks, und zweitens das von der Befruchtung zur Samenreife. In diesem letzteren treten die meisten Veriedenheiten auf, und es soll deshalb dieser Theil im Folgenden er eingehenderen Besprechung unterzogen werden, und zwar an Familien der Oxalidaceae, Linaceae, Geraniaceae, Stackhousiaceae, mulaceae, Plumbaginaceae, Polemoniaceae, Hydrophyllaceae, Myoposae, Globulariaceae, Gentianaceae, Apocynaceae, Asclepiadaceae, aceae, Caprifoliaceae, Lobeliaceae, Goodeniaceae und Compositae lendula).

Sobald die Befruchtung eingetreten ist, ist es für den Samen heilhaft, dass seine Reife sobald als möglich erzielt wird. Das lora 1901.

dazu dienende Nahrungsmaterial muss durch den Funiculus dem herar wachsenden Embryo zugeführt werden, der selbst wieder in den meiste Fällen von einem besonderen Nährgewebe umgeben ist. Die am meiste verbreitete Art bei den Dicotylen ist die, dass der Nucellus aufge braucht wird und nach der Befruchtung das Endosperm sich bilde dessen Form gewöhnlich von dem umgebenden Integument beding wird, bis auch dieses nahezu oder vollständig absorbirt ist. Die Litte ratur in dieser Richtung zeigt, dass Abweichungen von dem gewöhr lichen Verlaufe der Samenentwickelung bei einer nicht unbeträchtliche Anzahl von Familien auftreten. Wir finden z. B. viele Samenanlager bei welchen ein Gefässbündel vorhanden ist, das sich vom Funiculi durch das Integument bis nahe an die Chalazaregion erstreckt ode sich manchmal sogar nach oben richtet und sich dann bis fast an di Mikropyle ausdehnt. Solche Bündel aber stellen, wenn sie allein au treten, keinen abnormalen Fall dar, da sie nur dazu dienen, bei de Vertheilung der Nährstoffe in dem Integument wirksam zu sei Wenn dieselben jedoch in der Chalazaregion enden, so werden d Zellen der Chalaza gewöhnlich reicher an Inhaltstoffen als andere Thei des Integuments und wir bezeichnen sie dann mit dem Namen "Nährg webe". Es ist daher klar, dass eine solche Localisation häufig eine b sondere Einrichtung erfordert, welche die Nahrung aus demselben zu Embryosack leitet. Dies wird dadurch erreicht, dass die dazwische liegenden Zellen durch eine Streckung sich umbilden und so ein Manchmal wird auch das Nährgewebe vo Leitungsbahn darstellen. einem Auswuchse des Embryosacks zu erreichen gesucht, den ma dann als Saugapparat oder Haustorium bezeichnet. Diese besonde Einrichtung zur Ernährung des Embryosacks soll im Einzelnen bei de Arten, bei welchen sie vorkommt, beschrieben werden.

Der Ausdruck "Tapetum", wie er in dieser Abhandlung gebrauc wird, bezieht sich auf die regelmässig angeordnete Lage von Epithezellen, die oft den Embryosack umschliesst und dazu dient, Nahrung material durch Auflösung und Absorption von dem umgebenden I tegument zu gewinnen, ohne Rücksicht auf ihre Entstehung aus de Nucellus oder dem Integument.

Von Reagentien wurde Merkel'sche Flüssigkeit und Chronessigsäure, zur Färbung Delafied'sches Hämatoxylin verwende Bessere Resultate jedoch wurden durch Anwendung einer gesättigte Lösung von Sublimat in 95proc. Alkohol als Fixirungsmittel erzie Zur Färbung kam Jod-Fuchsin nach Zimmermann's Angabe Verwendung.

Bei der Abfassung dieser Arbeit wurde ich in zuvorkommendster Weise von Herrn Prof. Goebel, in dessen Laboratorium dieselbe usgeführt wurde, unterstützt, und es ist mir daher eine angenehme 'flicht, ihm für das rege Interesse, das er derselben stets entgegenrachte, meinen verbindlichsten Dank auszusprechen.

## Linaceae.

Diese kleine Familie interessirt hauptsächlich wegen der Ausestaltung eines Theiles des Embryosacks zu einem Haustorium, elches bei keiner der untersuchten Arten fehlt und nur in Bezug uf seine Gestalt Verschiedenheiten zeigt, welche bei den verschiesnen Arten näher betrachtet werden sollen.

Hofmeister (8) bearbeitete eine Art, Linum perenne, von der mir jedoch nicht gelang Material zu bekommen, und fand dabei nter anderem, dass das Chalazaende des Embryosacks sich in die ıbstanz der Chalaza hinein verlängert. Zugleich beobachtete er zwei nggestreckte Zellen, welche den Raum des dadurch entstandenen uswuchses einnehmen, und welche entweder zu Grunde gehen können ler deren eine bedeutend anwachsen und den Embryosack bis zur älfte ausfüllen kann. Diese letztere Zelle besitzt Kerne, deren Herinft er jedoch nicht erklärt. Die "langgestreckten Zellen" sind ohne veifel die Antipoden, und es ist sehr unwahrscheinlich, dass die osse Zelle mit mehreren Kernen aus einer der langgestreckten Zellen tstand, vielmehr scheint sie, da sich das Endosperm bereits entckelt hat, von diesem zu stammen. In der Hauptsache gleichen h in vorgerückteren Stadien Linum perenne (Fig. 9 Taf. XIV von ofmeister [8]) und Linum usitatissimum sehr bedeutend. lignard (5), der ebenfalls seine Aufmerksamkeit den Linaceae wandte, beobachtete bei ihnen Folgendes: "La partie basilaire du celle persiste et s'allonge au dessous du sac embryonnaire." Da Bnde des Embryosacks zusammengedrückt und infolge dessen stört war, so beachtete er es nicht mehr weiter. Den übrigen eil der Beschreibung dieser Art jedoch bearbeitet er ziemlich eröpfend.

Die ausführlichste Arbeit über den Embryosack dieser Gruppe irt von Hegelmaier (6) her. Dieser untersuchte sechs Arten Linum, von denen er fünf abbildet. In allen Fällen kann er am ibryosack ganz genau zwei Theile unterscheiden, einen oberen, der cropyle zunächst liegenden, in welchem das Endosperm sich in

normaler Weise entwickelt, und einen unteren, welcher der Chalaz anliegt und seiner Meinung nach vollständig steril und ohne Beder tung ist, da er sich theilweise oder vollständig von dem anderen al trennt. Dagegen beobachtete er die bei den einzelnen Arten au tretenden Verschiedenheiten, auch ganz richtig die directe Ursache de Einschnürung. Aber über den Ursprung der Kerne, die sich in de sterilen Theil finden, äussert er keine bestimmte Ansicht, sonder glaubt nur, dass sie wahrscheinlich nichts weiter wie Endosperm da stellen. Hofmeister (8), Guignard (5) und Hegelmaier (jedoch verbinden mit diesem Auswuchs in die Chalaza keine physilogische Function.

Von den von mir untersuchten vier Arten, Linum austriacur L. usitatissimum, L. flavum und L. catharticum, wollen wir zuerst d Entwickelung des Samens von Linum austriacum ins Auge fasse Ein Blick auf Fig. 1 zeigt, dass zunächst kein Anzeichen einer A schnürung vorhanden ist, dass aber der Embryosack thatsächlich

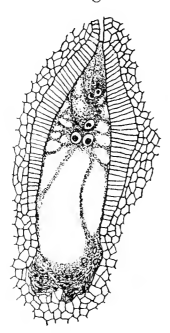


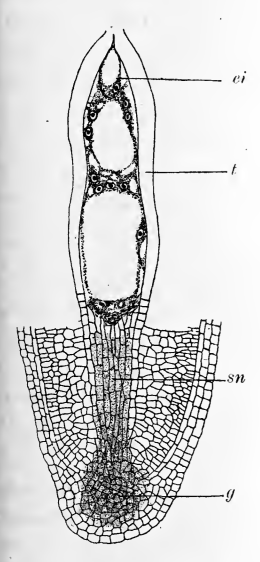
Fig.1. Linum austriacum. Ausgebildeter Embryosack, in welchem der Nucellus schon absorbirt ist.

der Mitte breiter ist. Er ist umgrenzt von eine gut ausgebildeten Tapetum und von zwei Integ menten. Die drei Antipoden sieht man im Prot plasma eingebettet und am Grunde des Embry sacks gelagert, wo sie allmählich gegen die Ze der Embryoentwickelung zu Grunde gehen. Z Zeit wenn die Befruchtung vollzogen ist, ka innerhalb des Tapetums noch Nucellargewebe von handen sein oder fehlen, was jedenfalls nur r dem Entwickelungsstadium der Samenanlage z Nun beginnt ein rasches Wack sammenhängt. thum der Integumentzellen, wodurch eine abg plattete Samenanlage zu Stande kommt. Die Zell des inneren Integuments, die rings um den E bryosack herum liegen, vergrössern sich bedeutel und theilen sich nach allen Richtungen gleichmäss,

die Zellen des Chalazaendes, die direct unter der Antipodenregiliegen, ebenso wie der zurückbleibende Nucellus, jedoch nur in ein Richtung, und zwar in der Längsachse der Samenanlage, wodurch e System von Verbindungs- oder Leitungsgeweben gebildet wird, das si zwischen dem unteren Theil des Embryosacks und den Zellen der Chaza, welche sehr protoplasmareich sind und ein Nährgewebe darstelle ausdehnt. Auch das Leitungsgewebe zeichnet sich durch Protoplasm reichthum aus, der von unten nach oben allmählich abnimmt. Die Bassen welche sehr protoplasm reichthum aus, der von unten nach oben allmählich abnimmt. Die Bassen welche sehr protoplasm reichthum aus, der von unten nach oben allmählich abnimmt. Die Bassen welche sehr protoplasm reichthum aus, der von unten nach oben allmählich abnimmt. Die Bassen welche sehr protoplasm reichthum aus, der von unten nach oben allmählich abnimmt.

es Embryosacks löst die darunter liegenden Zellen des Leitungsgewebes egen die Basis des jungen Samens immer mehr auf, während das ährgewebe durch das Gefässbündel, das an dieser Stelle endet, mit ährstoffen versehen wird. Dort tritt keine oder eine sehr geringe

bsorption der seitlich gelegenen Integuentzellen durch den Auswuchs ein. Derlibe bekommt seine Nährstoffe aus dem eitungsgewebe und überlässt die Auflösunger seitlich gelegenen Integumentzellen dem ndosperm in einem vorgerückteren Staum der Entwickelung. Er muss deshalbs ein wirkliches Haustorium betrachtet



2. Linum austriacum. Junges Endom. Die Abschnürung hat begonnen. Endospermkern ist schon in dem unn Theil zu sehen. sn verlängerte Inmentzellen an der Chalaza, t Tapetum, g Nährgewebe, ei Eizelle.

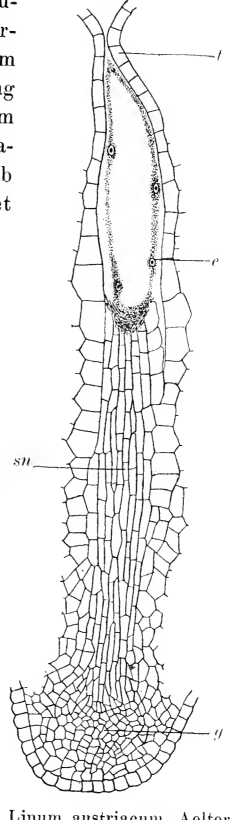


Fig. 3. Linum austriacum. Aelteres Stadium, bei welchem die Abschnürung fast vollständig ist. Mehrere Endospermkerne treten unterhalb der Einschnürung auf (e). sn verlängerte Integumentzellen an der Chalaza, g Nährgewebe, t Tapetum.

den, obgleich seine Thätigkeit, wie später gezeigt werden soll, urscheinlich nicht sehr lange dauert.

Unterdessen hat die Bildung von Endosperm begonnen, und die Kerne, die stark von Protoplasma umgeben sind, gleiten an der Peripherie nach abwärts gegen die Antipoden. Jetzt ist auch eine Verlängerung der Integumentzellen, die dem Tapetum zunächst liegen bis ungefähr in die Mitte des Embryosacks eingetreten. Dieselber drücken bei ihrer Verlängerung das Tapetum nach innen, wodurch eine Einschnürung zu Stande kommt, unterhalb welcher sich ebenfallt noch einige Endospermkerne mit Protoplasma vorfinden (Fig. 2). Au diese Weise entstehen nach der Vermuthung Hegelmaier's (6 dessen "Protoplasmakörper". Indem nun das Wachsthum der Tapeten zellen mehr und mehr fortschreitet, wird die Einschnürung immer enger bis endlich wegen der abgeplatteten Form des Embryosacks zwe gegenüber liegende Seiten zusammentreffen und so den oberen von dem unteren Theil nahezu vollständig abtrennen (Fig. 3, 4 und 5)

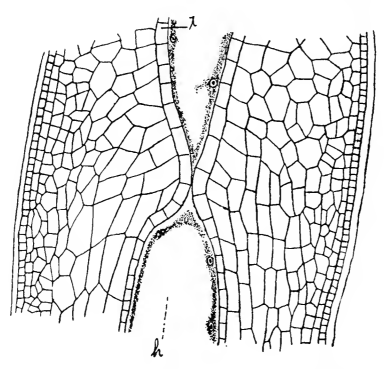


Fig. 4. Linum austriacum. Längsschnitt in der mittleren Region des Embryosacks mit den vergrösserten Integumentzellen, welche die Abschnürung herbeigeführt haben. t Tapetum, h Höhlung des Haustoriums.

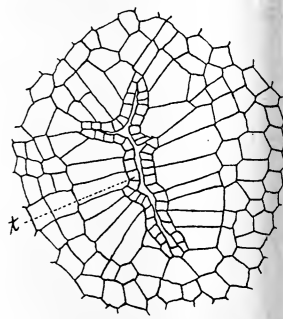
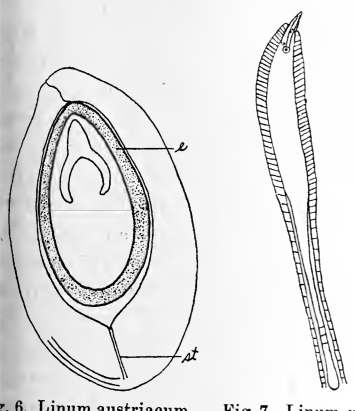


Fig. 5. Linum austriacum. Quer schnitt in der mittleren Regio des Embryosacks mit den ver grösserten Integumentzelle welche die Abschnürung herbei geführt haben. t Tapetum.

Die verlängerten Integumentzellen, welche die Einschnürung hervorgebracht haben, sind am besten in Fig. 5 zu sehen. Wenn auch die Thatsache der Einschnürung unzweifelhaft ist, so ist doch der Zweckderselben schwer zu erklären; ebenso muss es zweifelhaft bleiben ob auch später noch eine weitere Absorption eintritt. Es scheint viel mehr, als ob die ganze Thätigkeit des Haustoriums beendigt sei. Die in dem Haustorium eingeschlossenen Endospermkerne vermehren sie noch ein wenig, bilden aber niemals Wände und verschwinden schliese

ich ganz. Das durch die Auflösung der oberen Zellen des Leitungszewebes bedingte Wachsthum des Embryosacks nach unten bezw.
seines Auswuchses hört mit der Abschnürung auf, obgleich seine Zellen
sowohl wie die des Nährgewebes einen relativ grösseren Reichthum
in Protoplasma behalten als die umliegenden Zellen, bis sie schliessich vollständig absorbirt werden.

In dem Theile des Embryosacks, velcher den Embryo enthält, entwickelt ich das Endosperm an der Peripherie in ormaler Weise, indem die Tapetenzellen ine ausgesprochen auflösende Thätigkeit uf die ringsum liegenden Integumentellen ausüben. Gleichzeitig geht eine Vergrösserung des Embryosacks vor sich, vodurch die Region der Einschnürung und es Haustoriums schliesslich erreicht und



g. 6. Linum austriacum.
ingsschnitt des jungen
mens. e Endosperm,
Stranggewebe an der
Chalaza.

Fig. 7. Linum usitatissimum. Ausgebildeter Embryosack.

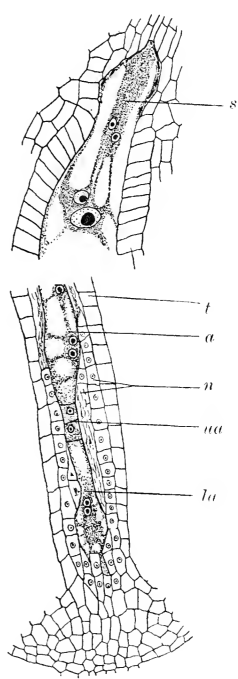


Fig. 8. Linum usitatissimum. Der obere und untere Theil des Embryosacks. s Synergiden, n Nucellus, a Antipoden, ua obere Archesporzellen, la untere Archesporzelle, t Tapetum.

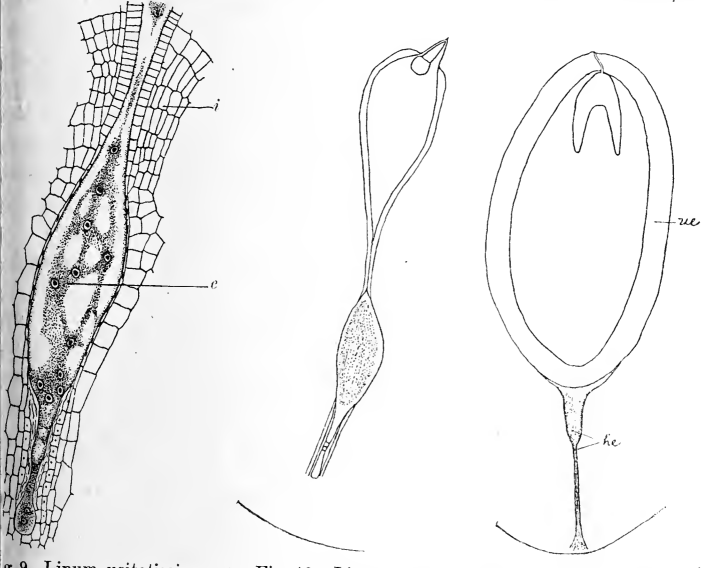
fgelöst wird, so dass das Endosperm gegen das obere Ende des itungsgewebes zu liegen kommt (Fig. 6). Dadurch ist es möglich, ss das Leitungsgewebe nochmals als Leitungsbahn von dem Nährgebe her dient, es wird aber schliesslich mit dem Nährgewebe absbirt. Von allen vier untersuchten Arten ist bei dieser das Hausto-

rium am wenigsten entwickelt, und es könnte, falls diese Art allein betrachtet worden wäre, den Anschein gewinnen, es handle sich in demselben um einen unnöthigen Theil des Embryosacks, der deshalt abgetrennt wurde.

In der Samenentwickelung ziemlich verwandt mit Linum austria cum ist Linum usitatissimum. Ein Vergleich in der Gestalt des Em bryosacks der beiden Arten zeigt, dass der von Linum usitatissimun bedeutend enger ist und stets ein wenig Nucellus besitzt, der jedoch auf den basalen Theil beschränkt bleibt (Fig. 7 u. 8). Die obere weiter Hälfte verengert sich gegen die untere, welche einen engen Kana darstellt, der sich nach unten in den noch unaufgelöst gebliebener Nucellus erstreckt und plötzlich gegen die obere von zwei über ein ander gelagerten Zellen stösst (Fig. 8 ua), deren untere auf einer ver längerten Zelle aufliegt, die sich bis nahe an die Chalaza ausdehn (Fig. 8 la). Die drei Zellen sind in gerader Linie mit dem Embryosacl angeordnet, und auf den ersten Blick könnte man glauben, dass die beiden kleineren Zellen der Höhlung des Embryosacks, der in de langen unteren Zelle seine Fortsetzung hat, eingelagert wären. Wahr scheinlich jedoch gehören die drei Zellen weder zum Embryosack noch stammen sie von demselben her, sondern sie können als ei Theil der Archesporzellen betrachtet werden, deren mehrere im junge: Nucellargewebe entstehen und von welchen eine zum Embryosack wird Die unterste dieser drei verlängert sich, während sie sich zugleich in ihrem unteren Ende erweitert. Anfangs ist nur ein Kern von handen, aber durch Theilung können zwei oder vier auftreten. Di beiden anderen Zellen werden gewöhnlich nicht verändert, manchma jedoch kann auch bei der unteren eine Theilung des Kerns eintreter Während die verlängerte basale Zelle unzweifelhaft dazu dient, Nah rung von dem Nährgewebe in der Chalazaregion zu beschaffen, is die Function der zwei kleineren Zellen schwer zu erklären, denn di Nährstoffe müssen auf ihrem Wege nach der Basis des Haustorium durch dieselben hindurch gehen.

Das obere Ende des Embryosacks zeigt einen kleinen Auswuch über das Tapetum hinaus, welcher dadurch Raum erhält, dass einig Integumentzellen aufgelöst werden. In diesem Hohlraum liegt anfang theilweise das Protoplasma der Synergiden (Fig. 8). Später jedoc wird er von dem Embryoträger eingenommen, wobei er an Gröss nicht merklich zunimmt.

Nach der Befruchtung entwickelt sich das Endosperm in de Peripherie, ein Theil aber wandert gegen den unteren Theil des Em bryosacks, jedoch nicht bis zu seinem äussersten Ende. Zu gleicher Zeit erfahren auch diejenigen Integumentzellen, die in der Mitte des Embryosacks dem Tapetum zunächst liegen, eine rasche Theilung in der Richtung gegen das Tapetum, wodurch eine Einschnürung zu Stande kommt wie bei Linum austriacum, die aber hier hauptsächlich lurch die grosse Vermehrung nicht wie bei Linum austriacum durch lie Vergrösserung der Zellen bedingt ist (Fig. 9 i). Die dadurch herorgerufene Erscheinung gleicht ebenfalls der von Linum austriacum,



g.9. Linum usitatissimum. saler Theil des Embryocks vor vollständiger Abnürung. i Zellen, durch ren Vermehrung die Einnürung verursacht wurde, e Endosperm.

Fig. 10. Linum usitatissimum. Embryosack zur Zeit der Vollendung der Einschnürung.

Fig. 11. Linum usitatissimum. Vorgerücktes Stadium. Das Endosperm des oberen Theils des Embryosacks (ue) liegt unmittelbar auf dem des Haustoriums (he).

d es kann sogar ein vollständiger Abschluss bewirkt werden, der ien oberen Theil, in dem der Embryo liegt, von einem unteren, r keinen enthält, abtrennt. Die Endospermkerne sind unterdessen ion in den letzteren auf demselben Wege hinabgewandert, wie bei num austriacum, aber ihre Anzahl ist grösser und es tritt nie Gebebildung ein (Fig. 9 e). Das Endosperm im oberen Theil entwickelt

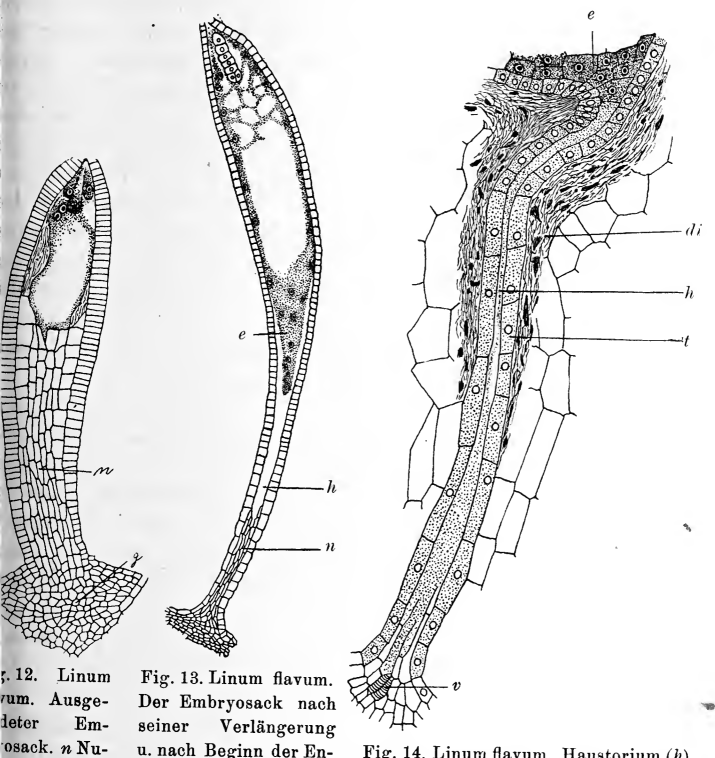
sich in normaler Weise, wobei es das Integument auf allen Seiter langsam aufbraucht. Wie bei Linum austriacum kommt auch hier ein Zeitpunkt, in welchem die Leitungsbahn der Chalaza erreicht wird welche wahrscheinlich auch hier wieder der Zuführung von Nähr material dient (Fig. 11). Ferner endet auch hier wahrscheinlich die Thätigkeit des Haustoriums, nachdem die vollständige Einschnürung zustande gekommen ist. Die Endospermkerne des Haustoriums ver weilen länger als bei Linum austriacum und der Hohlraum erweiter sich nicht nur durch die Auflösung des herumliegenden Tapetums sondern auch einiger Integumentzellen. In der Gegend der Ein schnürung jedoch und weiter unterhalb, wo die Höhlung sich in eine Röhre verengt, bleibt das Tapetum ungelöst (Fig. 9). Die drei Zeller nahe dem Chalazaende des Embryosacks erfahren ausser dem Ver luste ihres Inhalts keine weitere Veränderung und werden schliess lich mit dem Integument absorbirt. In Bezug auf die weitere Entwickelung ergeben sich gegenüber Linum austriacum keine Ver schiedenheiten mehr.

Linum flavum weicht, was den Hauptcharakter des Embryosacke betrifft, nicht wesentlich von Linum austriacum ab.

In der Chalazaregion rings um das Ende des Gefässbündel findet sich ebenfalls eine grosse Anzahl von protoplasmareichen Zeller oder Nährgewebe, wie bei den früher beschriebenen Arten. Jedoch ist zur Zeit der Befruchtung mehr Nucellus vorhanden als bei Linun austriacum und die Bildung der Leitungsbahn tritt schon früher ein (Fig. 12.) Das Tapetum ist sehr lang und die von ihm einge schlossenen Zellen des Nucellargewebes bilden in ihrer Hauptmass das Leitungsgewebe.

In dieses wächst bei der Streckung der Samenanlage der Embryo sack hinein, wodurch eine nahezu gleichweite Röhre oder ein Hau storium entsteht, das fast in seiner ganzen Länge vom Tapetum aus gekleidet ist. (Fig. 13 und 14.) Bei der Endospermentwickelun können entweder einige Kerne in das Haustorium eintreten oder was weniger häufig der Fall ist, eine grössere Anzahl derselber Zuweilen sind scheinbar keine Kerne vorhanden. (Fig. 14.) Das selbe enthält auch immer mehr oder weniger Protoplasma, sowie ein Menge theils gelöster, theils ungelöster Substanz, die sich schwac färbt und dem Endosperm als Nährmaterial dient. Die Thätigkei des Haustoriums ist leicht begreiflich. Die Tapetenzellen, die eumgeben, sind reich an Protoplasma und in jungen Stadien sind auc die umliegenden Integumentzellen ziemlich protoplasmareich, wen

uch weniger als die des Tapetums. (Fig. 15.) Sie werden jedoch uerst aufgelöst und das Haustorium ist infolge dessen in diesem Stadium von dem halbverbrauchten Material desselben umgeben. Fig. 14 di.) Die Auflösung des Integuments im unteren Theile besorgt as Tapetum und ebenso lässt es sich auch in dem oberen Theile



lus, g Nährgewebe.

u. nach Beginn der Endospermentwickelung. e Endosperm, h Haustorium, n verlängerte Nucelluszellen.

Fig. 14. Linum flavum. Haustorium (h), um welches viel halb aufgelöstes Integumentgewebe (di) sich befindet. v Zweig des Gefässbündels der Samenanlage, c protoplasmareiches Endosperm.

Embryosacks wahrnehmen, aber nicht in dem Maasse, wie um das ustorium herum. Dasselbe erhält nicht nur Material aus den aufösten, seitlichen Zellen, sondern steht mit seinem unteren Ende Verbindung mit dem Nährgewebe der Chalaza, aus dem es ebenfalls einen beträchtlichen Theil von Nahrungsmaterial bezieht. Das Leitungsgewebe ist nur kurze Zeit in Function. Später wird es vollständig aufgelöst, und das Haustorium steht nun in directer Verbindung mit einem Gefässbündel, welches als Zweig des Hauptbündels der Raphe entsteht (Fig. 14v). So dient das Haustorium direct dazu, eine Leitungsbahn von dem wirklichen Gefässbündel einerseits zu dem basalen Endosperm des Embryosacks andererseits darzustellen. Dieses letztere zeigt, dass die Thätigkeit des Haustoriums kräftiger ist als die allgemeine Thätigkeit des umgebenden Tapetums, da es protoplasmareicher ist als das Endosperm in irgend einem anderen Theil des Embryosackes.

Ein grosser Unterschied zwischen Linum flavum und den zwei vorher beschriebenen Arten liegt in der längeren Thätigkeit des Haustoriums. Während es bei Linum austriacum und Linum usitatissimum nur in Function ist bis zur Abschnürung, also verhältnissmässig kurze Zeit, ist es bei Linum flavum fast bis zur Samenreife

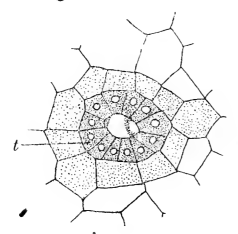


Fig. 15. Linum flavum.

Querschnitt eines Haustoriums. t Tapetum.

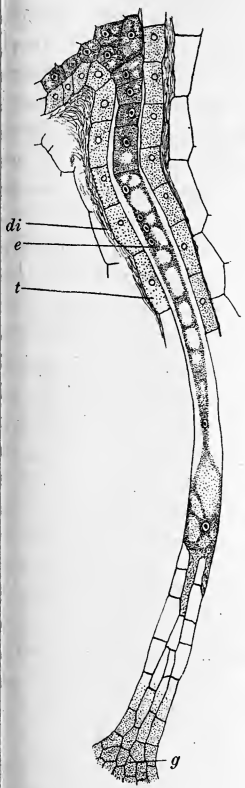
thätig. Der Grund dafür liegt wahrscheinlich in der Thatsache, dass sein oberes Ende von der vordringenden Endospermmasse nicht angegriffen wird. Wenn nun das Ende desselben nach abwärts wächst, kommt die Chalazaregion infolge einer ungleichen Entwickelung des jungen Samens seitlich zu liegen, uud das Haustorium erfährt dadurch eine mehr oder weniger horizontale Lage, bis es gegen die Samenschale stösst. Sein Lumen bleibt lange noch erhalten und sich auch seine Thätigkeit als Resorptions-

ebenso lange erstreckt sich auch seine Thätigkeit als Resorptionsorgan.

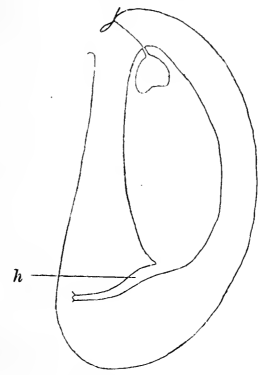
Linum catharticum gleicht Linum flavum so sehr, dass eine längere Beschreibung unnöthig erscheint. Zur Zeit des ausgebildeten Embryosacks liegt hier innerhalb des Tapetums noch Nucellus, welcher die unteren zwei Drittel erfüllt. In dieses Gewebe wächst der Embryosack hinein und bildet, wie bei Linum flavum eine Röhre von nahezu gleichem Durchmesser, deren beträchliche Länge hauptsächlich durch das bedeutende Längenwachsthum der ganzen Samenanlage bedingt ist. Das Tapetum, das den Kanal umgrenzt, übt einen stark auflösenden Einfluss auf die umliegenden Zellen aus, wie bei Linum flavum. Der Hauptunterschied besteht in dem normalen Vorhandensein von Endospermgewebe und Endospermkernen. Das Gewebe wird

nur in dem oberen Theil des Haustoriums gebildet, während sich Kerne in dem ganzen übrigen Theil bis nahe gegen die Basis vor-

finden (Fig. 16).



ig. 16. Linum cathartium. Haustorium. e Endoperm im Haustoriumkanal, Tapetum, g Nährgewebe, i aufgelöste Integumentzellen.



Linum catharticum. Samenanlage zur Zeit des Auftretens der Cotyledonen. h Haustorium, das nach unten vom Endosperm gedrückt wird.

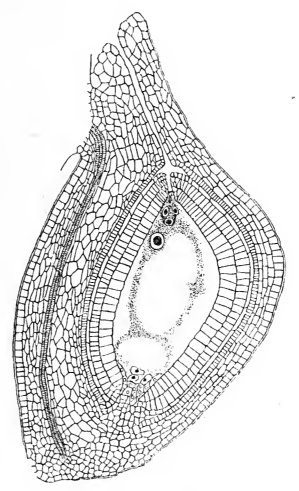


Fig. 18. Oxalis valdiviensis. Ausgebildeter Embryosack.

Das Nährgewebe (Fig. 16g) ist mit ihm durch ein allmählich ürzer werdendes Leitungsgewebe verbunden. Eine Abzweigung des efässbündels wie bei Linum flavum konnte nicht beobachtet werden. ie vordringende Hauptmasse des Endosperms zerstört das Haustorium

nicht, aber auch hier kommt durch ungleichseitiges Wachsthum der Gewebes der Samenanlage der untere Theil seitlich zu liegen, bis er endlich gegen die Samenschaale stösst, wie bei Linum flavum (Fig. 17.)

Bei dieser Art hat Hegelmaier (6) einen Protoplasma- oder Endosperminhalt nicht beobachtet, denn er sagt: "Der Embryosack erlangt so eine schmale, bogig-keulenförmige Gestalt; sein schlauchförmiger Protoplasmakörper, in welchem sich die Kerne der künftigen Endospermzellen vertheilen, erstreckt sich aber nicht in seinen hinteren schmalen Theil hinein, sondern endigt spitz und blind geschlossen und hier auch die Antipodenreste einschliessend, vor der Stelle der stärksten Krümmung." Eine Betrachtung von Fig. 16 zeigt, dass diese Ansicht Hegelmaier's unrichtig ist, wenn auch in sehr vorgerückter Stadien die Seiten des Haustoriums zusammengepresst werden.

#### Oxalidaceae.

Hofmeister (10) hat schon in seiner Arbeit über Oxalis corniculata gezeigt, dass die Samenentwickelung bei dieser Art norma ist und das gleiche konnte auch bei der von mir untersuchten Art Oxalis valdiviensis festgestellt werden, deren Resultate mit dener Hofmeister's vollständig übereinstimmen.

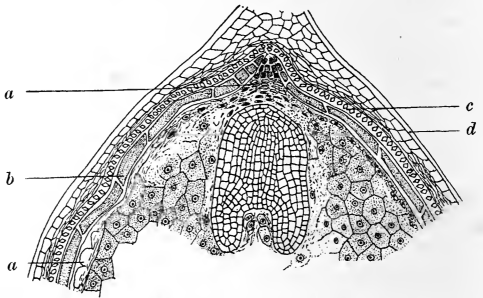


Fig. 19. Oxalis valdiviensis. Mikropylenende des Embryosacks zur Zeit der Ausbildung der Cotyledonen. a Reste der inneren zwei Lagen des inneren Integuments b verdickte äussere Lage desselben, c krystallführende Lage des äusseren Integuments, d Cuticula.

Zur Zeit der Befruchtung ist der Nucellus auf wenige, abge storbene Zellen an der Basis des Embryosacks beschränkt (Fig. 18) Die Antipoden liegen auf diesem kurze Zeit, verschwinden aber bald Auch sind zwei gut ausgebildete Integumente vorhanden. Das inner Integument besteht aus drei Zelllagen, deren äussere aus Zellen zu nammen gesetzt ist, die in der Längsrichtung des Embryosacks abgeblattet sind, während die zwei inneren aus cubischen Zellen bestehen. Das äussere Integument zeigt nur die Eigenthümlichkeit, dass es schon vor der Befruchtung mit einer dicken Cuticula versehen ist.

Das Endosperm entwickelt sich als eine peripherische Lage, und illmählich werden die zwei innersten Integumentzelllagen aufgebraucht, vährend alle übrigen zur Bildung der Testa Verwendung finden. Die Intwickelung des Embryosacks bis zur Samenreife ist normal (Fig. 19).

Ein Tapetum oder etwas, was als Haustorium functioniren könnte, st nicht vorhanden. Nur das Gefässbündel, welches an der Basis intritt, ermöglicht eine erhöhtere Nahrungsaufnahme durch das Chalazande, als dies in den übrigen Theilen der Oberfläche des Embryoacks der Fall ist. Ausserdem ist zwischen der Basis des Embryosacks nd dem Ende des Gefässbündels ein Strang von wenig verlängerten iellen vorhanden, die sich von den übrigen jedoch durch keinen rösseren Protoplasmareichthum auszeichnen.

Ein Vergleich von Oxalis mit Linum zeigt mehrere Verschiedeneiten. Das Vorhandensein zweier Integumente, welches für alle
horipetalen charakteristisch ist, kann nicht als ein besonderes geleinsames Merkmal angesehen werden. Das innere Integument ist
ei Linum viel dicker als bei Oxalis und erfährt eine Vermehrung
er Zellen nach der Befruchtung, welche bei Oxalis fehlt. Auch in
em Verbrauch der Integumente durch das Endosperm ist ein Unterhied in beiden Familien wahrzunehmen, indem bei Oxalis nur ein
erhältnissmässig kleiner Theil aufgebraucht und alles übrige zur
ildung der Samenschaale Verwendung findet, während bei Linum
ts umgekehrte der Fall ist.

Der Nucellus ist zur Zeit des ausgebildeten Embryosackes bei kalis fast oder vollständig aufgebraucht, während er bei Linum eciell bei Linum flavum und Linum catharticum lange Zeit erhalten eibt. Tapetum und Haustorium fehlen bei Oxalis.

## Geraniaceae.

Die Literatur dieser Familie ist, wenigstens soweit sie mir zunglich war, ziemlich spärlich. Eine kleine Arbeit rührt von Hofeister (10) her, welcher die Krümmung des Embryosacks fand. beobachtete ferner bei Erodium gruinosum, dass der Eiapparat von Mikropyle durch eine Lage von Zellen getrennt ist.

Um die in dieser Familie auftretenden Eigenthümlichkeiten allmein zu studiren, wurden folgende Arten untersucht: Geranium pratense, Geranium silvaticum, Geranium Robertianum, Geranium nodosum, Erodium cicutarium, Erodium gruinosum und Pelargonium hybridum. Da sich bei der Untersuchung herausstellte, dass alle Arten in der Entwickelung des Samens einander gleichen, so soll nur eine einzige in ihren Einzelheiten besprochen werden: Geranium pratense.

Der Fruchtknoten ist fünffächerig und durch falsche Scheide

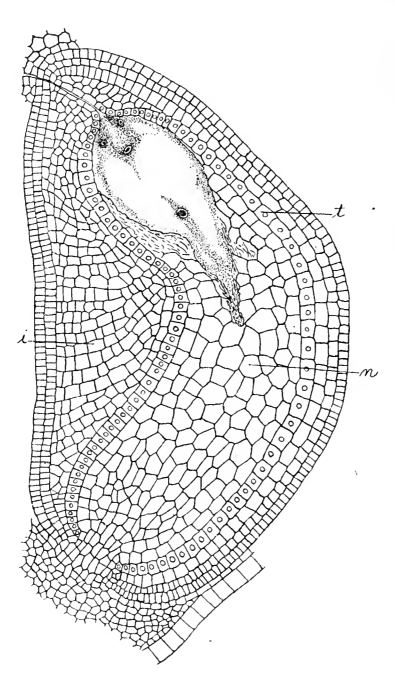


Fig. 20. Geranium pratense. Ausgebildeter Embryosack. t Tapetum, n Nucellus, i Integument, das im Zusammenhang mit der Biegung des Embryosacks steht.

wandbildung in zehn Fächer getheilt, von denen jedes zuerst zwei Samenanlagen enthält, die übereinander liegen und von denen nur eine sich weiter entwickelt, während die andere zu Grunde geht. Embryosack und Nucellus sind immer stark gekrümmt (Fig. 20). Die Krümmung steht in Verbindung mit der grösseren Dicke des innerer Integuments an einer bestimm ten Stelle. Die Entwickelung dieser Verdickung wurde be Pelargonium studirt und es zeigte sich, dass in dem Stadium, wo die Archesporzelle sich befindet, die Samenanlage ganz gerade ist und das in dre Integument aus gleichen Lagen besteht. Went jedoch der Embryosack sich entwickelt, beginnt in mittleren Zelllage des innerer Stelle der an Integuments welche der Achse des Frucht knotens zunächst liegt, eine rasche Folge von Theilunger

einzutreten. Dadurch wird diese mehrere Zellreihen dick und went das Stadium des ausgebildeten Embryosacks erreicht ist, hat sich ihr Durchmesser mit Ausnahme des äussersten Chalazaendes, wo nu wenige Zellen ungetheilt bleiben, bedeutend vergrössert und zwar an meisten in ihrem mittleren Abschnitt. Zur Zeit der Befruchtung (be

F. pratense) ist die Samenanlage bis über die Hälfte ihrer Länge von ler Chalaza bis zur Mikropyle mit Nucellus erfüllt. Ein gut ausgebildetes Tapetum, das aus dem inneren Integument hervorgegangen st, drei Lagen eines inneren, drei eines äusseren Integuments sind

orhanden. Der Eiapparat liegt irect hinter dem inneren Ende es Mikropylenkanals, während ie Antipoden meist in diesem tadium nicht mehr sichtbar ind, da sie schon fast volltändig zu Grunde gegangen Was das Nahrungsıaterial für den Embryo beifft, so schien es nur in genger Menge vorhanden in, da zur Zeit der vollideten Befruchtung das Inteıment noch sehr dünn ist, mit usnahme des Theils, welcher Verbindung mit der Krümung des Embryosacks steht. och sind auch diese Zellen cht besonders inhaltsreich, enso wie der noch in grosser enge vorhandene unverauchte Nucellus. Nach der efruchtung entwickelt sich das idosperm nur in geringer enge, eine einzige Zelllage ek als Wandbeleg des Emvosacks. Auffallend dabei die ausserordentliche Grösse r Zellen, die um den jungen nbryo herumliegen. Nach wärts bis in die Nähe der gion des Embryos, wo die nne Lage beginnt, welche

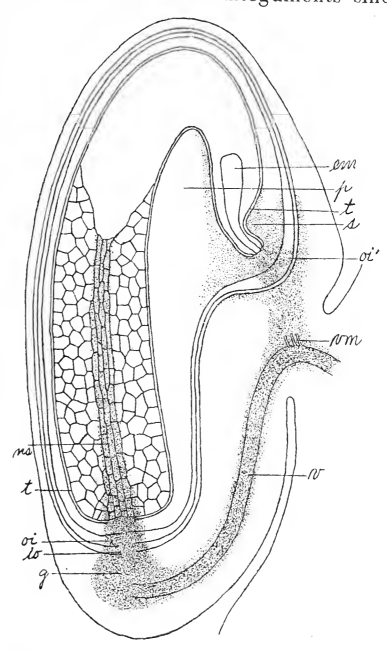


Fig. 21. Geranium pratense. Schematischer Längsschnitt durch die Samenanlage. Die schattirten Theile stellen protoplasmareiche Zellen dar. em Embryo, t Tapetum, v Gefässbündel, g Nährgewebe, ns Nucellarleitungsgewebe, oi äussere Lage des inneren Integuments an der Chalaza, oi' dieselbe Lage an der Mikropyle, io innere Lage des äusseren Integuments, vm Zweige des Gefässbündels gegen die Mikropylenregion, p primärer, s secundärer Auswuchs des Integuments.

n übrigen Theil des Embryosackes auskleidet, werden dieselben jech allmählich immer kleiner. Hand in Hand mit der Bildung der Endormzellen geht die Entwickelung des Embryoträgers. Anstatt der Flora 1901.

einzigen Zellreihe, wie sie gewöhnlich vorkommt, tritt hier eine grosse Anzahl von Zellen in mehreren Reihen auf, welche schliesslich die

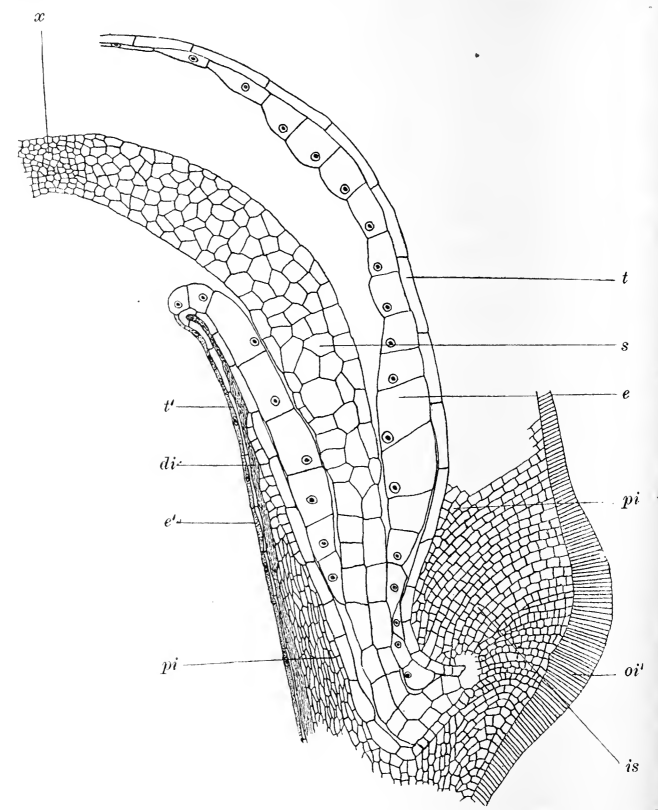


Fig. 22. Geranium pratense. Vorgerückteres Stadium als bei Fig. 21. Der kurze Arm des Embryosacks. s grosser Suspensor, x Uebergangszellen zwischen Suspensor und Embryo, t Tapetum, di primärer Auswuchs des Integuments, der eine partielle Lösung erfahren hat, pi derjenige Theil des Integuments, welcher längere Zeit erhalten bleibt, t Tapetum, das unter dem grosszelligen Endosperm liegt t' Tapetum in Auflösung begriffen, e grosszelliges Endosperm, e' dünnzelliges Endosperm, is secundärer Auswuchs des Integuments, oi' äussere Lage des innerei Integuments.

ganze Länge des kurzen Armes des J-förmigen Embryosacks erfüll (Fig. 22s). Die Zellen sind in der basalen Region am grössten werden gegen den Theil, an dem der Embryo beginnt, immer kleine

und gehen schliesslich ohne sichtbare Grenze in die Zellen des Embryos über (Fig. 22x). Die Function eines so langen Embryoträgers ist wahrscheinlich eine doppelte: erstens dient er als Saugapparat und Leitungsbahn von Nährstoffen aus dem Integument, dem er aufsitzt, und dem Endosperm, das seiner ganzen Länge nach angeordnet ist, zu dem Embryo. Jedoch wird das Endosperm, welches mit ihm in Berührung ist, nicht gleich aufgelöst, sondern bleibt noch längere Zeit erhalten, da es wahrscheinlich zunächst dazu dient, sich aus den umliegenden Integumenten mit Nahrung zu versorgen. Zweitens wird er zu einer Zeit, wenn der Embryo sein Wachsthum nahezu vollendet hat, zugleich mit dem umliegenden Endosperm als Nährgewebe aufgebraucht.

Das Tapetum entsteht aus dem inneren Integument und unterscheidet sich von den anderen regelmässigen Lagen desselben dadurch, dass es sich weniger leicht färbt. Alle Theile des Tapetums bleiben während der ersten Stadien der Embryoentwickelung erhalten, aber bald tritt eine Verschiedenheit ein zwischen den Theilen, die in inniger Berührung mit dem grosszelligen Endosperm in der Nähe des Suspensors sind (Fig. 22 t), und denen, die in der Chalazaregion liegen einerseits und allen zwischenliegenden Theilen andererseits (Fig.  $22\,t'$ ). Während es in den ersteren zwei Regionen normal erhalten bleibt, beginnt es in den letzteren Theilen frühzeitig aufgebraucht zu werden. Diese zwei Theile des Tapetums, welche länger erhalten bleiben, haben demnach unzweifelhaft den Zweck, eine Aufnahme von Nahrungsnitteln aus dem zunächstliegenden Integument zu begünstigen. Auflösung der Integumentzellen tritt jedoch nur an den Stellen ein, ın denen die Endospermlage dünn wird (Fig. 22 di), während sie an len übrigen Stellen lange Zeit erhalten bleiben, jedenfalls, um noch veiter als Leitungsbahn zu dienen (Fig. 22 pi).

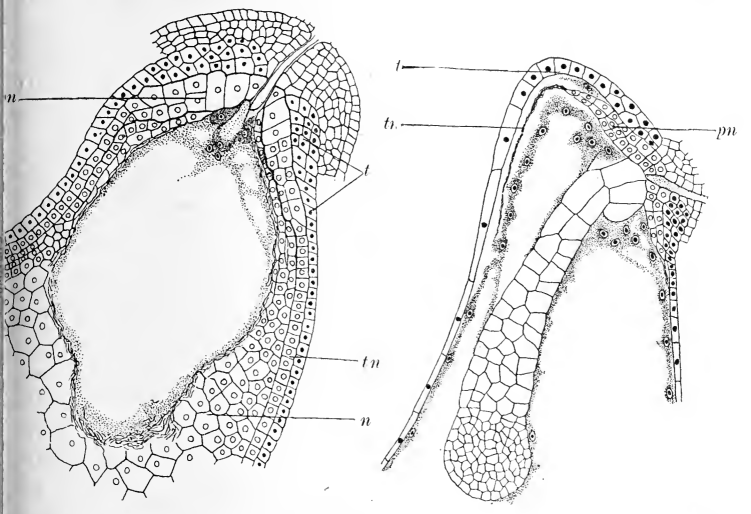
Nach der Befruchtung gehen auch im Nucellus und im Integunent Veränderungen vor sich, die zunächst betrachtet werden sollen. Der Process der Auflösung des Nucellus spielt sich jedoch nur sehr angsam ab. Wenn der Embryo beginnt, sich zu entwickeln, erfahren rst die centralen Zellen des Nucellus ein beträchtliches Längenwachshum, während die übrigen Zellen sich nach allen Seiten hin gleichlässig ausdehnen (Fig. 21 ns). Dadurch entsteht ein Leitungsgewebe, elches sich von dem unteren Ende des Embryosacks bis zur Chalaza usdehnt. Dass dieses Gewebe zweifellos Leitungsfunction besitzt, kann an wohl aus der grossen Inhaltsmenge desselben gegenüber den umebenden Zellen schliessen. Auch das gut entwickelte Gefässbündel, as von der Placenta zur Basis der Samenanlage führt, ist in seinem

Verlaufe durch eine bedeutende Menge von Zellinhalt ausgezeichnet. Zwischen der Chalaza und dem Ende des Gefässbündels jedoch sind die Zellen nicht verlängert, aber sehr protoplasmareich und stellen ein Nährgewebe dar, aus dem das zum Nucellus führende Gewebe seinen Vorrath bezieht. Die Leitung von Nahrung aus diesen Zellen zum Nucellus scheint nicht nur durch die verlängerten Zellen an der Chalaza zwischen den Integumenten, sondern auch durch die Integumentzellen selbst bewirkt zu werden, denn wir finden, dass die innerste Zelllage des äusseren (Fig. 21 io), und die äusserste Lage des inneren Integuments (Fig. 21 oi) in der Region der Chalaza bedeutend verlängert sind und eine gelbliche, stark lichtbrechende Beschaffenheit zeigen. Der basale Theil des Nucellus und diese Integumentzellen mit allen zwischen ihnen liegenden Zellen bleiben bis zu einem verhältnissmässig späten Entwickelungsstadium des Embryos erhalten. Es hat daher den Anschein, als ob die mangelhafte Ausbildung der Integumente theilweise durch die fortgesetzte Thätigkeit dieses Systems von Leitungsgewebe ersetzt sei.

Die Vermehrung der Integumentzellen, welche während ihres Wachsthums mit der Biegung des Nucellus in Verbindung stand, geht auch nach der Befruchtung noch weiter und zwar ist das Ergebniss ihres Wachsthums auf den Embryosack derart, dass durch dessen starke Ausbuchtung gegen die Seiten des Embryosacks dieser eine Krümmung annimmt, infolge deren das der Mikropyle zugekehrte Ende kürzer wird als das gegen die Chalaza liegende.

Der junge Embryo ist für seine Ernährung nicht von dem Leitungsgewebe der Chalaza abhängig, denn wir finden auch in der Gegend der Mikropyle ein Leitungsgewebe, das ebenso wirkt wie das an der An der Biegung des Gefässbündels gegen die Chalaza zu sind nämlich verzweigte Gefässe vorhanden, welche in kurzen Zwischenräumen gegen die Mikropyle zu verlaufen (Fig. 21 vm). Aus der Gegend dieser Gefässe erstrecken sich gegen die Basis des Suspensors eine Menge Zellen, die besonders durch ihren Protoplasmareichthum ausgezeichnet sind, aber auch die des Integuments in einigem Abstand von der Mikropyle werden sehr inhaltsreich. Ausserdem wächst die äusserste Lage des inneren Integuments durch Verlängerung ihrer Zellen in die Dicke, ähnlich, doch in grösserer Ausdehnung, wie in der Chalazaregion (Fig. 21 oi'), denen sie auch in ihrer Farbe und ihrem Lichtbrechungsvermögen gleichen. Ihre Breite ist am grössten in der Gegend des jetzt verschwundenen Mykropylenkanals, wird aber von da ab nach beiden Richtungen allmählich immer geringer.

Hand in Hand mit der Verlängerung dieser Zellen geht ein inneres Wachsthum der innersten Lage des inneren Integuments in der Gegend des Suspensors, das dem gleicht, welches ursprünglich mit der Krümmung des Embryosacks in Verbindung stand, hier aber an der entgegengesetzten Seite auftritt (Fig. 21s). Dadurch wird der Suspensor gezwungen, sich zu biegen, und gegen das ihn umgebende Endosperm gepresst, und die Integumentzellen erhalten unzweifelhaft die Function von Leitungszellen der Nährstoffe durch das Tapetum zum Endosperm und Suspensor hin. In dieser Eigenschaft werden dieselben auch



'ig. 23. Erodium gruinosum. Ausgebildeter Imbryosack. pn Zelllage des Nucellus der likropylenregion, die kurze Zeit nach der efruchtung noch erhalten bleibt, n Nucelis, t Tapetum, tn Tapetum, das jaus dem Nucellus hervorgegangen ist.

Fig. 24. Erodium gruinosum. Mikropylenregion und junger Embryo. Die Bezeichnungen wie bei Fig. 23.

urch die verlängerten Zellen der zunächst liegenden äusseren Lage nterstützt, welche sich mit Material aus den protoplasmareichen Zellen es äusseren Integuments versorgen. Auf diese Weise wird der Emryo während seiner Entwickelung von beiden Seiten des Embryosacks er ernährt, und zwar so vortheilhaft, dass schliesslich ein sehr grosser Imbryo resultirt. Im reifen Samen ist die Chalaza und das Integuentgewebe vollständig aufgelöst, mit Ausnahme der stark licht-

brechenden verdickten Zelllage am Mikropylenende, welche einen Theil der Testa bildet.

Erodium gruinosum hat einen mit Geranium pratense übereinstimmenden Entwickelungsgang, nur tritt in jungen Stadien des Embryos eine Anzahl von Nucelluszellen zwischen der Eizelle und dem Integument und umliegenden Tapetum an der Mikropyle auf, welche bei allen untersuchten Arten von Geranium fehlt (Fig. 23 pn). Erodium cicutarium und Pelargonium hybridum gleichen Erodium gruinosum in dieser und in allen anderen Einzelheiten. Kurze Zeit vor der Bildung des Eiapparats ist eine Lage von Nucelluszellen dadurch ausgezeichnet, dass sie der auflösenden Wirkung des Embryosacks widersteht. Diese Zellen sind an der Mikropyle zwei oder drei Lagen breit, verjüngen sich jedoch nach unten, bis sie nur mehr in einer Lage vorhanden sind (Fig. 23 tn). Diese letzteren haben normale Gestalt, während die ersteren ungewöhnlich gross sind.

Das Tapetum (Fig. 23 t) folgt den äusseren Nucelluszellen und ist in der Mikropylenregion auch mehr als eine Zelllage breit. Diese bleibt längere Zeit erhalten und scheint als eine Art doppeltes Tapetum zu dienen.

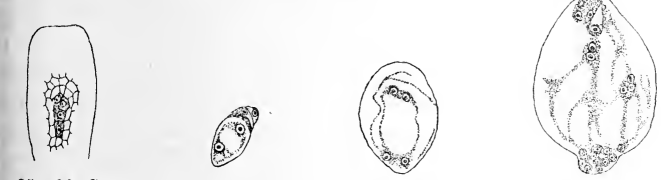
Zu der Zeit, wo das Endosperm um den Embryo die grossen Zellen gebildet hat, die bei Geranium pratense beschrieben wurden, ist der Nucellus im oberen Theil des Embryosacks mit Ausnahme derjenigen Zellen, die in unmittelbarer Nähe der Mikropyle in zweioder dreifacher Lage vorhanden sind, aufgebraucht (Fig. 24 tn). Das Tapetum jedoch bleibt unversehrt. Die kleine Ansammlung von Nucelluszellen um die Basis des Suspensors bleibt noch so lange erhalten, bis sich das Endosperm um den Suspensor vollständig gebildet hat, und nur das Tapetum dauert aus wie bei Geranium pratense (Fig. 24 pn, t).

## Stackhousiaceae.

Diese Familie wird von Pax (3) in die Nähe der Celastraceae gestellt, aber nach ihm bietet der Habitus, der Blüthenstand, die Bildung der Krone, die ungleichen Staubblätter und die Kokkenbildung der Früchte reichlich Unterschiede diesen gegenüber dar. Der Unterschied dehnt sich weiter auf die Struktur der Samenanlage aus, die hier nur ein einziges Integument aufweist, während bei den Celastraceae zwei Integumente vorhanden sind.

Die Stackhousiaceae sind hauptsächlich auf Australien und die umliegenden Inseln beschränkt. Die Blüthen der Art Stackhousia monogyna, die den folgenden Untersuchungen zu Grunde liegt, hat lrei vollständig getrennte, nahezu runde Karpelle, von denen jedes ine Samenanlage enthält, welche zur Zeit der Reife ein besonderes gut ntwickeltes Gefässbündel zeigt, welches längs der Raphe zur Chalazaegion verläuft (Fig. 29). Das eine Integument ist ziemlich dick und ergrössert sich nach der Befruchtung durch Wachsthum seiner Zellen. Die äussere Epithellage entwickelt grosse Schleimzellen in der Gegend er Mikropyle und einige an der Raphe nahe dem Funiculus, die zahrscheinlich bei der Befruchtung als Leitungszellen dienen. Der Iikropylenkanal ist geschlossen, der Verlauf des Pollenschlauchs aber tets in der unmittelbaren Nähe desselben.

Der ausgebildete Embryosack enthält eine periphere Lage von brig gebliebenen Nucelluszellen, deren Lage in der Gegend der likropyle am dicksten ist (Fig. 29 n). In diesem Stadium ist auch n durch seine grösseren und regelmässigeren Zellen hervortretendes apetum leicht zu unterscheiden (Fig. 29 t). Die Synergiden sind im ergleich zur Eizelle klein. Die beiden Embryosackkerne bleiben



g. 25—28 Stackhousia monogyne. Entwickelung des Embryosacks aus der Archesporzelle. Fig. 28, Embryosack mit 15 Kernen.

s kurz vor der Befruchtung getrennt. Das eigenthümlichste am nbryosack ist das Vorhandensein einer grösseren Anzahl von Anoden, welche dadurch zu stande kommen, dass, während die Entckelung bis zum Stadium der acht Kerne normal ist (Fig. 25-27), e dabei sich absondernden drei Antipoden noch einmal eine Theing erfahren. Der Nucleolus ist gewöhnlich anfangs gross, nach r Theilung aber sind die beiden Tochternucleolen kleiner und wenn itere Theilungen eintreten, wird ihre Grösse bedeutend reducirt. re Theilung scheint eine directe zu sein, da ziemlich häufig verigerte Nucleoli angetroffen wurden und wenn auch nicht alle eilungsstadien beobachtet werden konnten, so lässt doch nichts auf tosis schliessen. Die meisten Kerne sind umgeben von Protoplasma d das Ganze ist von einer Zellwand umschlossen. Den gemachten obachtungen nach zu schliessen, theilen sich alle drei Antipoden hr als einmal, aber nicht alle gleich oft. Die gewöhnliche Zahl

von acht dürfte wohl dadurch zu stande kommen, dass zwei sich ein mal und eine sich zweimal theilt. Doch kommen auch 10, ja sogar 15 Zellen (Fig. 28), deren Entstehung auf ähnliche Weise erklärt werden kann, vor. Dass dieser Erscheinung irgend welche physiologische Bedeutung zukommt, ist jedoch kaum wahrscheinlich, da es nicht zur Bildung eines Gewebes kommt, wie es von Mlle. Goldfluss (4) für die Compositae und von Campbell für die Sparganiaceae gefunden wurde. Von diesen unterscheiden sie sich schon dadurch, dass ihre Bildung nicht von der Befruchtung abhängig ist. Sie können aber

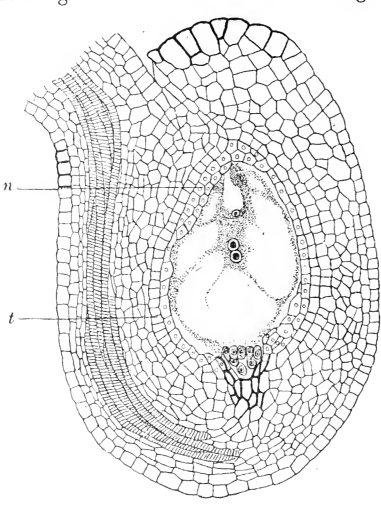


Fig. 29. Stackhousia monogyna. Samenanlage und ausgebildeter Embryosack. t Tapetum, n Nucellus.

auch nicht als ein primitiver Charakter der Familie angesehen werden, da dieselbe bezüglich der übrigen Anatomie keine einfachen Verhältnisse zeigt, sondern jedenfalls nur als eine Art Mit Fragmentationsprocess. der Bildung des Endosperms Die werden sie absorbirt. weitere Samenentwickelung ist normal. Das untere Ende zeichnet des Embryosacks sich ausserdem noch durch einige starkgefärbte Zellen mit schleimigen Wänden aus, welche in Verbindung mit dem Primärbündel stehen. liegende dazwischen Das Leitungsgewebe ist jedoch so kurz, dass die wenig ver-

längerten Zellen nur bei genauer Beobachtung erkannt werden können.

#### Primulaceae.

Primula minima und Primula elatior wurden schon von Hofmeister (10) kurz beschrieben, aber seine Arbeit bringt keine Abbildungen. Weitere Arbeiten über diese Familie liegen von Warming (14) und Nesque (13) vor, aber auch diese behandeln die Sache nicht vollständig; ihre Resultate stimmen aber im Wesentlichen mit meinen Beobachtungen überein, die an Primula denticulata, Primula auricula, Primula rosea, Anagallis arvensis, Lysimachia

iliata, Soldanella montana und Androsace septentrionalis angestellt urden und als deren Typus Primula denticulata angenommen erden kann.

Der ausgebildete Embryosack (Fig. 30) ist vom Funiculus weg ark, beinahe rechtwinkelig, gekrümmt. Das Tapetum ist gross nd protoplasmareich und bleibt es während der ganzen Samenentickelung bis zu seinem Verschwinden bei der Samenreife. Bei nagallis arvensis ist es grösser als bei den anderen untersuchten rten und besteht aus verlängerten sich stark färbenden Zellen, elche sich bei Betrachtung der Samenanlage in auffallender Weise merkbar machen.

Die Antipoden hwinden schon frühzeitig nicht besonders d das irk ausgebildete Integuent beginnt zugleich von m immer grösser werdenn Embryosack absorbirt werden. Im Uebrigen loch ist die ganze Entckelung normal. Die Inumentzellen vergrössern h und werden endlich lständig aufgelöst, bis auf Zellen der zwei Lagen äusseren Integuments, en Zellwände sich stark

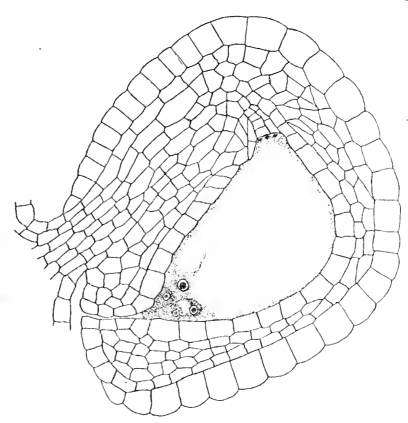


Fig. 30. Primula denticulata. Samenanlage mit ausgebildetem Embryosack.

dicken und zur Samenschale werden, von der ausserdem die serste aus grossen Zellen bestehende Lage sehr merkwürdig ist. Lysimachia und besonders bei Anagallis verlängern sich nämlich Zellen der äussersten Lage des inneren Integuments, welche an Testa grenzen, ganz bedeutend (Fig. 31 ei). Diese beiden stungen sind ausserdem auch durch die tiefe Einsenkung der nenanlage in die Placenta ausgezeichnet. Im reifen Samen liegt Embryo in viel Endosperm eingebettet.

# 'Plumbaginaceae.

Die Untersuchungen über diese Familie wurden angestellt bei aeria plantaginea, Armeria vulgaris, Goniolinum elatum und Statice latifolia. In allen wesentlichen Merkmalen stimmen sie so vollständig überein, dass eine einzige, Armeria plantaginea, als Typus genommer werden kann.

Die gerade Samenanlage zeigt zwei dünne Integumente und enthält einen Embryosack, der die oberen drei Viertel des Nucellus ein nimmt, der vor allem an der Basis langsam aufgelöst wird. Der Eiapparat zeigt nichts besonderes. Die Antipoden sind einige Zeit nach der Befruchtung noch vorhanden, verschwinden aber bald. Dei Endospermkern liegt nahe der Eizelle und erzeugt nach der Befruch. tung in geringer Menge eine die Seiten des Embryosackes aus. kleidende Lage von Endosperm. Zur Zeit der Befruchtung tritt eine äusserste Lage des Nucellargewebes durch die Regelmässigkeit seiner Zellen deutlich hervor (Fig. 32 tn). Im oberen Theile der Samenanlage umschliesst sie den Embryosack und liegt zwischen ihm und dem Mikropylenkanal. Wenn sie auch bezüglich der Regelmässigkeit ihrer Zellen einem Tapetum gleicht, so hat sie doch nicht die physiologische Thätigkeit eines echten Tapetums, da sie keine auflösende oder absorbirende Function auszuüben scheint. Dieselbe bleibt, wenr alle übrigen Nucelluszellen aufgebraucht sind, als eine schützende Lage des sich entwickelnden Embryosacks fast bis zur Reife des Embryos erhalten. Der äusserste obere Theil dieser Lage in der Gegend des Mikropylenkanals bildet durch tangentiale Theilungswände eir zwei Zelllagen dickes Gewebe.

Der an der Chalaza gelegene Theil des Nucellus bleibt lange Zei erhalten und wird erst in einem späten Entwickelungsstadium vollständig aufgelöst.

Das Endosperm, das nur in einer Zone ausgebildet und mi Stärke erfüllt ist, umgibt den Embryo im reifen Samen, dessen Testa aus dem äusseren Integument gebildet ist.

Wir sehen also, dass in dieser Familie die Samenentwickelung ganz normal ist, da kein Auswuchs oder irgend ein besonderer Thei des Embryosacks vorhanden ist, wodurch dem sich entwickelnder Embryosack in erhöhtem Maasse Nahrung zugeführt werden könnte Da die Integumente sehr dünn sind, so rührt alles, was der Embryoim Verlaufe seiner Entwickelung aufbrauchen konnte, fast nur vor dem Nucellus her. Dadurch gibt sich eine Aehnlichkeit mit den Geraniaceae, besonders mit Erodium und Pelargonium kund, wo auch de Nucellus lange Zeit erhalten bleibt, um als Nahrungsmaterial zu dienen

Die Plumbaginaceae und die Primulaceae sind mit den Myrsinaceae nach Pax (3) die einzigen Familien unter den Sympetalen, die

t doppeltem Integument versehen sind. Dagegen schliessen sich Samenanlagen der Primulaceae an die der Sympetalen dadurch, dass der Nucellus wenig kräftig entwickelt wird und das innere tegument ein Tapetum erzeugt.

# Polemoniaceae.

Aus dieser Familie gelangten zur Untersuchung Polemonium vum, Polemonium coeruleum, Polemonium lacteum, Collomia cocea, Gilia tricolor, Gilia achiltea, Gilia capitata, Phlox Drummondi

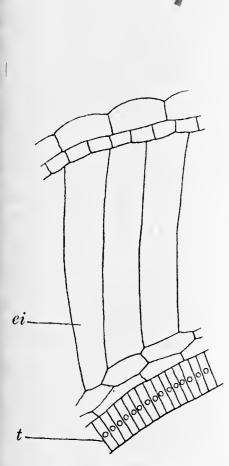


Fig. 31. Anagallis arvensis. Theil der Samenanlage. ei ausserordentlich vergrösserte Zelllage des Integuments. t Tapetum.

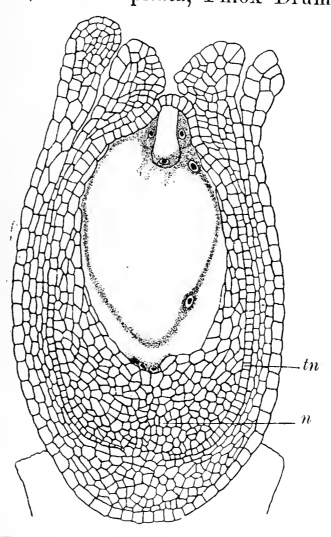


Fig. 32. Armeria plantaginea. Samenanlage mit Anfang der Endospermbildung. tn Tapetum, n Nucellus.

Leptosiphon androsace. Diese sind alle durch die grosse Aehneit ihrer Samenentwickelung ausgezeichnet, mit Ausnahme der n letzteren, welche deshalb später eigens abgehandelt werden. Der normale Typus der Familie wird so ziemlich dargestellt olemonium flavum und es soll diese daher auch als Schema der preibung dienen.

Sie besitzt nur ein Integument, jedoch ein gut abgegrenztes tum, innerhalb welchem noch wenige Reste von Nucellus erhalten sein können (Fig. 33). Die Antipoden verschwinden schon frühzeitig Die Integumentzellen an der Basis des Embryosacks zeigen in jüngeren Stadien eine radiäre Anordnung. Das in die Samenanlag eintretende Gefässbündel hört schon, bevor es die Chalaza erreich hat, auf.

Das Endosperm wird zuerst nur als eine peripherische Lage a demselben angelegt. Besonders auffallend ist eine Verschleimung de Zellwände des Integuments zur Zeit der Endospermentwickelun und zugleich ist auch die auflösende Wirkung des Tapetums auf all Theile des Embryosacks zu bemerken. Sehr bald, selbst schon z einer Zeit, in der der Embryo noch sehr klein ist, lagert sie

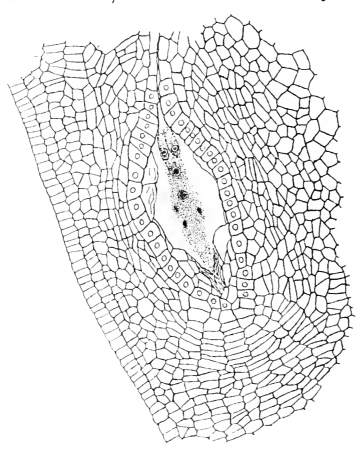


Fig. 33. Polemonium flavum. Ausgebildeter Embryosack.

Stärke in den äussere auch Lagen des Integuments ab un dient später, indem es aufgelös wird, dem Endosperm als Nal rungsmaterial, sobald das Endo sperm gegen dasselbe vorwächs Die Stärke verschwindet scho vollständig, bevor die schleimi gewordenen Zellwände durch de Druck des wachsenden Embrye sacks verdrängt werden.  $\mathbf{D}_{\mathbf{i}}$ äusserste Lage des Integumen besteht aus grossen, säulenfö migen Zellen, welche zur Bildur der Samenschaale verwendet we Alles übrige wird vollstär dig aufgelöst. Im reifen Same nimmt der Embryo nahezu d

Phlox Drummondi stimmt mit Polemonium flavum darin überei dass am Embryosack kein als Haustorium dienender Auswuchs vo handen ist, unterscheidet sich aber durch den Mangel eines Tapetun und das Auftreten einer besonderen Einrichtung, um das Nahrung material von der Wand der Samenschaale zum Embryo und zu Integument zu leiten. Das Wachsthum des Endosperms und die Aulösung des Integuments geht in gleicher Weise vor sich, wie be Polemonium, ohne dass das Tapetum dabei betheiligt ist. Das Integument bezieht sein Nahrungsmaterial direct durch die Placenta und die oben erwähnte besondere Leitungsbahn, welche eine Verschmelzund welche eine V

ler Zellwände des Ovars gerade über dem Mikropylenkanal und derenigen Zellen, die das äusserste Ende desselben umgeben, darstellt. Der Beginn dieser Verschmelzung kann zuweilen schon zur Zeit des usgebildeten Embryosacks beobachtet werden als eine Papille der ussersten Lage der Ovarzellen, die direct über der Oeffnung des

fikropylenkanals liegt (Fig. 34 p), und relche durch eine beträchtliche Veringerung dieser Zellen zu stande ommt. Schon wenn ein zweizelliger pmbryo vorhanden ist, ist der enge aum zwischen der Samenanlage und ieser Hervorragung vollständig hwunden und die verlängerten Zellen nd mit ihren äussersten Wänden gegen e äussersten Zellen in der Mikrovlenregion gestossen und da gewöhnh eine Einsenkung gerade über dem anal vorhanden ist, so wachsen die ngsten Zellen dieser Papille in dielbe hinein (Fig. 35p). Die weitere olge ist, dass auch in den benachrten Regionen, nämlich längs des kropylenkanals und unterhalb iswuchses des Ovars, eine Verlängerg der Zellen eintritt, wodurch ein ld zu stande kommt, wie es Fig. 36 In diesem Stadium ist auch die gt. twickelung des Embryos schon sehr it vorgeschritten und das Integument chnet sich durch Stärkereichthum in nen äussersten Zellen aus. Bei einer trachtung der Fig. 36 zeigte sich, s ein zusammenhängender Strang ı Leitungsgewebe sich erliegenden Ovar allmählich gegen Basis des Embryos hinzieht. Die

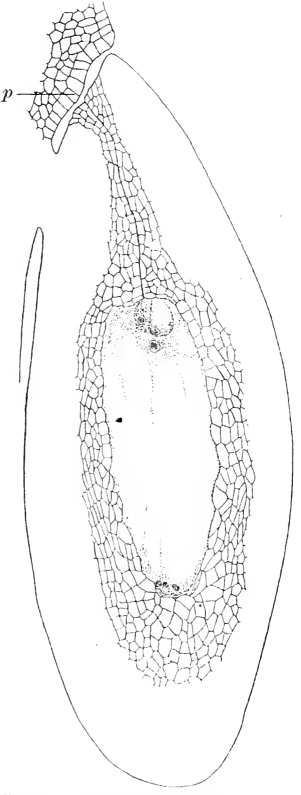


Fig. 34. Phlox Drummondi. Ausgebildeter Embryosack. p Anfangsstadium der Papille.

zige Unterbrechung dieses Systems von verlängerten Leitungszellen let eine ungefähr halbkreisförmige Masse kleiner Zellen, die in Embryosack vorragen und an welchen der Embryoträger sitzt. Bildung dieses Gewebes nimmt ihren Anfang, während der Em-

bryo noch ganz klein ist und entsteht durch eine Theilung de untersten Integumentzellen in der Gegend des Embryoträger (Fig. 37 a und Fig. 38 a). Dies ist eine einzig dastehende Gewebe bildung, welche sonst bei keiner der untersuchten Arten vorkomn und deren Bedeutung wahrscheinlich eine rein physiologische ist, di aus den darüberliegenden Leitungszellen kommenden Nährstoffe z sammeln, um sie von hier durch den Embryoträger dem Embryo zu zuführen. Da auf diese Weise eine breite Zellfläche gegen de

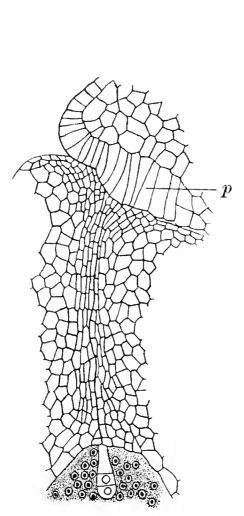


Fig. 35. Phlox Drummondi.
Dreizelliger Embryo. Die
Papille (p) hat die Mikropyle erreicht.

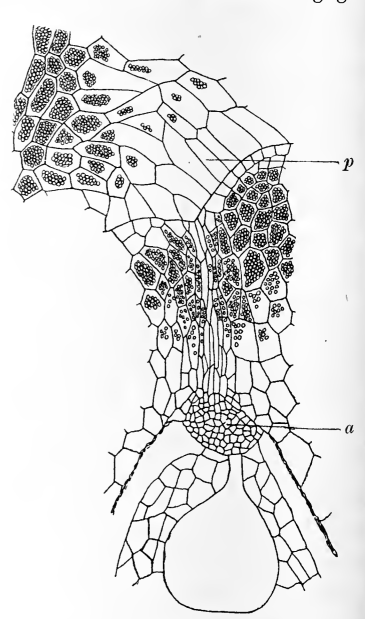
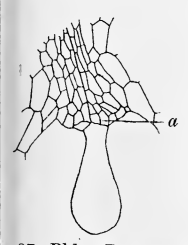


Fig. 36. Aelteres Stadium wie bei Fig. 34, mit Jogefärbt, wodurch die Verbreitung der Stärke gezeigt ist. p Papille, a Auswuchs des Integument

schmale Ende der Integumentzellen liegt, von welchen das Nahrungsmaterial kommt, so ist eine raschere Nahrungsaufnahme ermöglich als wenn das schmale Ende des Embryoträgers allein diesem Zweck dienen würde und seine Wirkung kommt daher der eines Trichteigleich.

Auf dem in Fig. 36 gezeigten Stadium sind ausserdem Zelle wahrnehmbar, welche keine Stärke enthalten, nämlich die der äussere

der zweier Lagen der über dem Mikropylenkanal und längs desselben egenden Fruchtknotenwand. Eine Untersuchung des ganzen Inteuments zeigt andererseits die Thatsache, dass der grösste Vorrath
on Stärke in den Zellen vorhanden ist, die unmittelbar um die
likropyle herumliegen. Ausserdem ist auch in den äusseren Lagen
er Integumentzellen über die ganze Samenanlage hin Stärke, jedoch
geringerer Menge, abgelagert. Durch Fehling'sche Lösung konnte
dem Leitungsgewebe und in den stärkeführenden Zelllagen auch
ucker nachgewiesen werden.



37. Phlox Drummondi.
ginn des embryotragenAuswuchses, dessen
gebildeten Zustand Fig.
36 a zeigt.

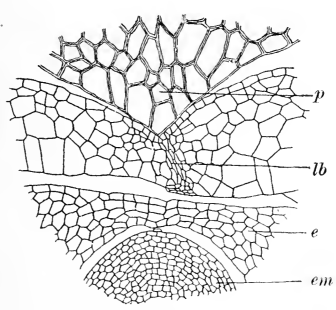


Fig. 38. Phlox Drummondi. Ziemlich vorgerücktes Stadium, in welchem die Leitungsbahn (lb) von Endosperm (e) unterbrochen ist. p Papille, em Embryo.

Die oben beschriebene Einrichtung bleibt jedoch nicht während ganzen Embryoentwickelung in Thätigkeit, denn sobald die Endormentwickelung ziemlich weit fortgeschritten ist, wird der Embryo seiner Verbindung mit der Papille gelöst und wenn der Embryo on eine bedeutende Grösse erreicht hat und die Cotyledonen gut wickelt sind, werden die Zellen der Papille, sowie die umliegent Zellen allmählich aufgelöst (Fig. 38). Zu dieser Zeit werden h die Zellwände des Leitungsgewebes in der Fruchtknotenwand dickt und gelb und schliesslich in Sklerenchym umgewandelt g. 38 p). Dieser Theil hängt in vorgerückten Stadien dem jungen nen mit ziemlicher Festigkeit an, aber in den ältesten Stadien ht sich der Samen von der Papille los und es ist an demselben dieser Stelle eine deutliche Vertiefung wahrnehmbar.

Leptosiphon androsace unterscheidet sich von Polemonium wie ox Drummondi durch das vollständige Fehlen des Tapetums. Im gensatz zu Phlox jedoch ist keine Verschmelzung des Integuments der Mikropylenregion mit der Fruchtknotenwand vorhanden. Der

Embryosack ist jedoch in einen fertilen Theil und einen als Haustorium dienenden getheilt, ähnlich wie bei Linum. Der junge Embryosack ist kurz vor der Bildung des Eiapparates sehr verlängert un übt eine stark auflösende Thätigkeit auf alle umliegenden Zelle

des Integuments, namentlich in den untersten Theilen aus. In diesem frühen Entwickelungsstadium ist ein Unterschied der beiden Theile bereits bemerkbar, namentlich durch die Lage der Antipoden, welche nicht

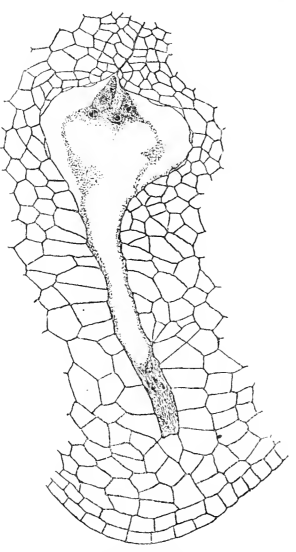


Fig. 39. Leptosiphon androsace.

Ausgebildeter Embryosack.

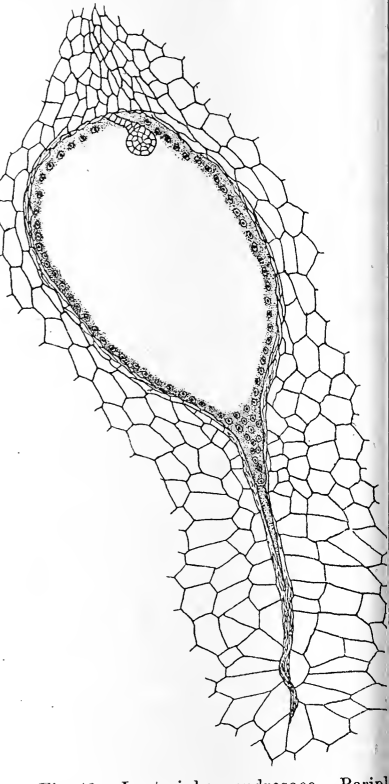
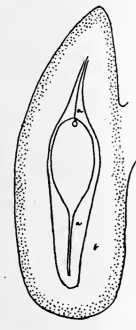


Fig. 40. Leptosiphon androsace. Peripl risches Endosperm, dessen unterster Thin das Haustorium eingewandert ist.

Region befinden, in der die Basis des fertilen Theils ist. An dies Stelle gehen sie auch bald zu Grunde. Im oberen Theile tritt se bald auch eine Erweiterung ein, die bis zur vollständigen Ausbildudes Embryosacks immer mehr fortschreitet. Das Haustorium ist röhre förmig und macht etwas über die Hälfte des ganzen Embryosacks

us (Fig. 39). Nach der Befruchtung bildet sich das Endosperm als ine peripherische Lage, von der einige Kerne mit Protoplasma in das Haustorium vordringen; sie ist in den verschiedenen Fällen verschieden, iber immer tritt an dieser Stelle eine Zellwand auf, welche wahrcheinlich vom Endosperm selbst gebildet wird (Fig. 40). Die das Haustorium umgebenden Integumentzellen verlängern sich in senkechter Richtung zur Längsachse des Haustoriums, wodurch eine Verngung des Haustoriumkanals herbeigeführt werden kann. Die Wände ieser Zellen, sowie derjenigen, in welche die Basis des Haustoriums ordringt, werden schleimig und die Endospermmasse, die in den beren Theil des Haustoriums vorragt, zeigt, dass dort eine übernässig grosse Menge von Nahrungsmaterial vorhanden ist. Der Fortatz des Endosperms, der in den oberen Theil des Haustoriums einetreten ist, erstreckt sich nicht mehr weiter in dasselbe hinein, as über ihm ausgebildete Endosperm aber dehnt sich nach allen eiten aus, indem es das Integument und die schon schleimig geordenen Zellwände in der Gegend des Haustoriums auflöst (Fig. 42).



g. 41. Samenanlage zu Fig. 40. a entleerte Zellen t verschleimten Wänden, b protoplasmaarme llen mit noch nicht verschleimten Wänden. Die schattirten Theile enthalten Stärke.

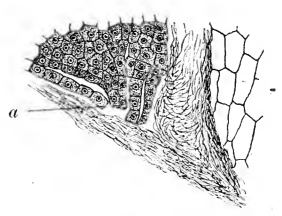


Fig. 42. Leptosiphon androsace. Endospermentwickelung eines späteren Entwickelungsstadiums. a Haustoriumtheil, um welchen mehr Endosperm von oben nach unten herum wächst.

ätere Stadien zeigen eine nahezu abgerundete Masse von Endoerm im unteren Theile. Die ganze übrige Samenentwickelung ist rmal. Eine Eigenthümlichkeit muss noch angeführt werden. Zu ier Zeit, in der das Wachsthum des Endosperms vor sich geht, ist r Umriss des Embryosacks oft äusserst unregelmässig und da kein petum vorhanden ist, so kommt es häufig vor, dass das Integument den verschiedenen Theilen verschieden schnell aufgelöst wird, wo-Flora 1901.

durch Vorsprünge des Endosperms entstehen, die sich von denen des Haustoriums nicht wesentlich unterscheiden. Wie bei Phlox und Polemonium, ist auch hier Stärke in den äusseren Integumentzellen vorhanden, die ebenfalls später aufgebraucht wird (Fig. 41).

# Hydrophyllaceae.

Die folgenden Untersuchungen wurden an Phacelia congesta, Phacelia tanacetifolia und Phacelia Whitlavia angestellt und die Resultate derselben stimmen mit denen, welche Hofmeister (10) bei Nemophila insignis fand, vollständig überein. Phacelia congesta und Phacelia tanacetifolia haben eine langgestreckte Samenanlage, während sie bei Phacelia Whitlavia kurz ist. Alle haben ein Integument. Infolge ihrer Uebereinstimmung genügt es, eine Phacelia congesta als Typus zu nehmen.

Der etwas in die Länge gezogene, ausgebildete Embryosack zeigt ein gut entwickeltes Tapetum, zwischen dessen unterem Ende noch etwas Nucellus erhalten ist. Auf diesem liegen gewöhnlich die Antipoden. In den Funiculus tritt ein Gefässbündel ein, das sich bis zur Chalaza erstreckt. Zwischen dem Ende desselben und der Basis des Embryosacks liegt ein Strang von verlängerten Zellen, welche bei dem ausgebildeten Embryosack ziemlich stark auffallen. Gleich nach der Befruchtung entwickelt sich das Endosperm und füllt den Embryosack ganz mit Gewebe, wobei sich zugleich die ganze Samenanlage stark verlängert und mit ihr die Zellen an der Basis des Embryosacks. Obgleich kein eigentliches Haustorium vorhanden ist, so kann doch nicht zweifelhaft sein, dass der Embryosack durch sein äusserstes basales Ende mit Hilfe der langgestreckten Leitungszellen eine grössere Menge von Nahrung beziehen kann, als durch die übrigen Theile seiner Oberfläche (Fig. 43). Die Zellen in dem Winkel zwischen Tapetum und Chalazaende am oberen Abschnitt des Leitungsgewebes sind sehr protoplasmareich. Das Tapetum ist in seiner ganzen Ausdehnung thätig, Nahrungsmaterial aus dem umgebenden Integument aufzunehmen und den äusseren Endospermzellen zuzuführen. Die Entwickelung des Embryos erfolgt jedoch erst verhältnissmässig spät, oder erst nachdem der Embryosack sehr gross geworden ist und sich viel Endosperm gebildet hat. Ebenso bleibt das Tapetum so lange erhalten, bis das Integument nahezu vollständig aufgebraucht ist.

Phacelia tanacetifolia unterscheidet sich nur durch eine seitliche Ausbildung des Endosperms, auch ist die äusserste Lage des Integuments bei dieser Art durch die Grösse ihrer Zellen ausgezeichnet.

# Myoporaceae.1)

Diese Familie, welche fast nur in Australien und den umliegenden Inseln verbreitet ist, wurde nach ihrer systematischen Verwandtschaft in die Nähe der Scrophulariaceae und Verbenaceae gestellt. Der dreifächerige Fruchtknoten enthält gewöhnlich in jedem Fach eine Samenanlage.

em

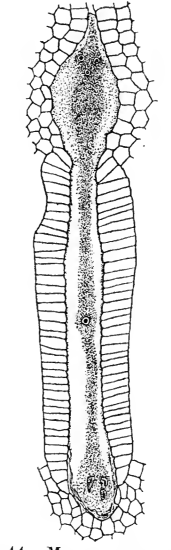


fig. 43. Phacelia congesta. Samenanlage. e Endoperm, t Tapetum, n Nucellus, s Leitungsgewebe an der Chalaza, v Gefässbündel, em Embryo.

Fig. 44. Myoporum serratum Ausgebildeter Embryosack.

Der reife Embryosack ist stark verlängert und fast in seiner anzen Länge von einem breiten Tapetum umzogen (Fig. 44). In der Iykropylenregion erstreckt er sich über das Tapetum in das Integunent hinaus und bildet in letzterem eine umfangreiche Höhlung, in velcher der Eiapparat liegt. Der Endospermkern liegt nahe unteralb der Mitte des Embryosacks. Das zwischenliegende Protoplasma it gewöhnlich sehr dicht und enthält mehr oder weniger Stärke. Intipoden sind vorhanden, gewöhnlich aber schon sehr in Auflösung egriffen; auch der Nucellus in der Chalazaregion des Samens ist zur eit der Befruchtung nahezu oder vollständig aufgelöst und dadurch

<sup>1)</sup> Untersucht wurde von Prof. Goebel in Westaustralien gesammeltes lkoholmaterial.

der erste Anlass zu einem Auswuchs in das Integument gegeben. Das aus der Placenta eintretende Gefässbündel erstreckt sich bis nahe an die Basis des Embryosacks (Fig. 45). Zu gleicher Zeit ist die befruchtete Eizelle durch eine Verlängerung der Suspensorzelle nach abwärts gerückt worden und von zahlreichem Endosperm umgeben (Fig. 46, 47). Bei der Untersuchung nach Quellen der Nahrungsauf-

nahme konnten zwei bestimmte Regionen wahrgenommen werden. Die eine wird gebildet von dem Nährgewebe am Ende des Gefässbündels, wo sich besonders protoplasmareiche Zellmassen vorfinden, in welche das Haustorium eindringt (Fig. 45). Die andere Region ist eine protoplasmareiche Region von Zellgeweben, welche sich von dem Auswuchs der Mikropyle durch die Placenta in die Fruchtknotenwand ausdehnt (Fig. 48). Die Zellen um den Auswuchs haben schleimige Wände, ebenso diejenigen an der Chalaza, bei welchen

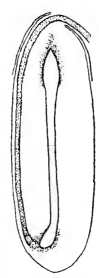


Fig. 45. Myoporum serratum. Samenanlage kurz nach der Befruchtung. Schattirte Theile stellen protoplasmareiche Zellen dar.

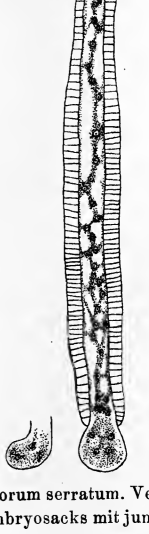


Fig. 46. Myoporum serratum. Verlängerter Zustand des Embryosacks mit jungem Endosperm. Die Basis des Embryosacks biegt sich gegen das Ende des Gefässbündels.

jedoch die Verschleimung erst später eintritt. Das Integument ist ausnahmslos arm an Inhaltsstoffen. Die Endospermentwickelung ist ungleichmässig, da sie in der Mitte des Embryosacks in ausgedehnterem Masse eintritt wie in den übrigen Theilen, wodurch eine Verbreiterung desselben in seinem mittleren Theile hervorgerufen wird (Fig. 49, 50, 51). Das Tapetum, das sich über den ganzen Embryosack erstreckt, mit Ausnahme der oben erwähnten Ausbuchtungen

oder Haustorien, erfährt an dem verbreiterten Theile eine ziemlich starke Auflösung. Die in dem oberen Theil des verlängerten Abschnittes eingebettete Eizelle ist in diesem Stadium von dem sie umgebenden Endosperm noch schwer zu unterscheiden. Dieses ist seinerseits je nach seiner Lage wieder verschieden geartet, indem es sich nun auch in den beiden engeren Theilen an der Chalaza und Mikropyle allmählich erweitert und ausserdem reich an Inhaltsstoffen wird, wodurch es sich ebenfalls von dem mittleren Theile wesentlich unterscheidet. Dieser Reichthum an Material erklärt sich aus der innigen Berührung mit dem Nährgewebe dieser beiden Regionen, die die Anhäufung im Endosperm bedingen. Jetzt ist auch der Embryo, obwohl zu zu dieser Zeit noch sehr klein ist, leicht wahrnehmbar (Fig. 51).



ig. 47. Myoporum erratum. Microylenende des Emcyosacks mit veringertem Suspensor.

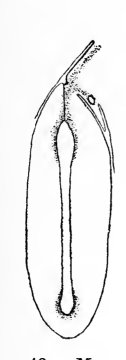


Fig. 48. Myoporum serratum. Embryosack kurz nach der Befruchtung. Die schattirtenTheile stellen Nährgewebe dar.

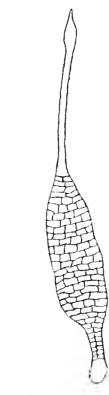


Fig. 49 zeigt den Unterschied in den verschiedenen Theilen des Embryosacks bei Myoporum serratum. Die Endospermzellen des oberen Theils sowie Suspensor und Vorembryo sind nicht gezeichnet.

ie weitere Entwickelung besteht wahrscheinlich nur in dem weiteren Vachsthum des Endosperms und des Embryos bis zum völligen Aufauch des Integuments, was aber wegen mangelhaften Materials cht weiter verfolgt werden konnte.

## Globulariaceae.

Aus dieser kleinen, aber sehr interessanten Familie gelangte Globuria cordifolia zur Untersuchung. Die hängende anatrope Samenanlage enthält einen cylindrischen Embryosack, dessen Basis in das einzige Integument hinabgewachsen ist und dabei eine Form darstellt, wie sie Fig. 52 zeigt. Der Nucellus ist zu dieser Zeit vollständig absorbirt. Das Tapetum ist niemals sehr gross und in diesem Stadium sehr kurz,

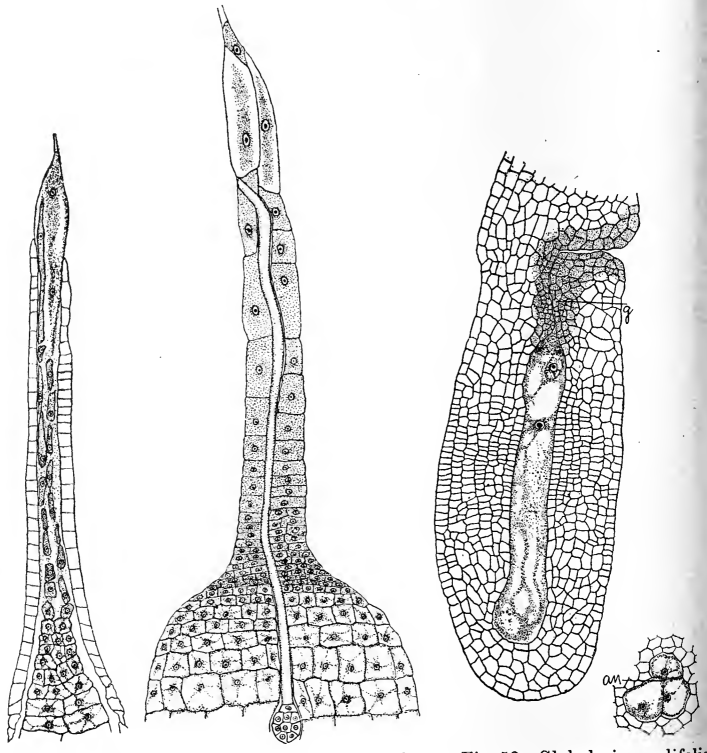


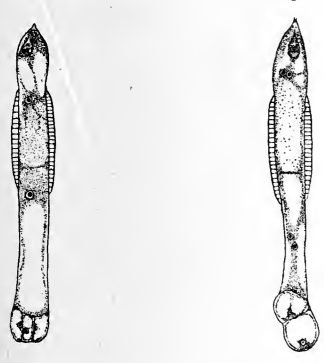
Fig. 50 u. 51. Myoporum serratum. Successive Stadien in der Entwickelung der oberen Theile des Embryosacks. In Fig. 50 ist der Suspensor und Vorembryo nicht von dem umliegenden Endosperm zu unterscheiden.

Fig. 52. Globularia cordifolia Ausgebildeter Embryosack. g Nährgewebe, an Antipoden.

so das der Eiapparat in dem oberen Theil wie in einem kleinen, verlängerten Auswuchs des Embryosacks liegt. Die Synergiden sind klein und liegen oberhalb der Eizelle. Der Endospermkern befindet sich in einiger Entfernung weiter unten und innerhalb der Begrenzung des Tapetums. Die Antipoden im äussersten Ende des Embryosacks

sind oft in einem Längsschnitt nicht zu sehen, da sie in seitlichen Ausbuchtungen liegen, in welchen sie sich durch Zellwände als grosse blasenförmige Zellen abgrenzen (Fig. 52 an). Dies ist charakteristisch und findet in keiner der untersuchten Familien eine Parallele. Die in die peripherische Lage von Protoplasma eingebetteten Kerne bleiben bis in ganz späten Stadien der Endospermentwickelung sichtbar, gehen aber dann zu Grunde. Die centrale Region des Integuments zeigt eine cambiumartige Anordnung ihrer Zellen, deren rasche Vermehrung in longitutinaler Richtung eine Verlängerung der Samenanlage und dadurch eine Verlängerung des Embryosacks herbeigeführt hat. In der Nähe der Mikropyle zeigt sich ein gut ausgebildetes Nährgewebe, das später bei der Bildung des Endosperms betheiligt ist (Fig. 52 g).

Nach der Befruchtung theilt sich der Endospermkern so, dass ein Kern in der beren Region des Embryosacks zurückbleibt, ler andere gegen die Antipodenregion hinab-



ig. 53. Erste Theing des Endospermkerns.

Fig. 54. Weitere Entwickelung des Endospermkerns und Bildung der Scheidewand.

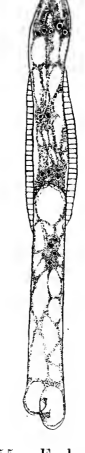


Fig. 55. Embryosack, in welchem vier Kerne um die Eizelle herum liegen.

andert (Fig. 53). Sobald dieser das untere Ende des Tapetums ericht hat, bildet sich eine Querwand in der Mitte des Embryosacks, ährend die Kerne nochmals eine Theilung erfahren (Fig. 54). Der bere Theil ist dazu bestimmt, den Embryo und das Endosperm zu agen, während der untere als Haustorium dient. Das Endosperm itwickelt sich ziemlich rasch und es finden sich bald Kerne nahe er Querwand, während andere, vier an der Zahl, auf den vier Seiten er Eizelle zu liegen kommen (Fig. 55). Diese bewegen sich nach

aufwärts gegen den Mikropylenkanal, die Eizelle verlängert sich nach abwärts und zugleich verschwinden die Synergiden und der untere Theil des Mikropylenkanals erweitert sich ein wenig. Das obere Ende des Embryosacks wächst in den Mikropylenkanal hinaus als eine weite Röhre, in welche die vier unterdessen etwas vergrösserten Kerne zu liegen kommen (Fig. 56). Der übrige Theil des Endosperms ist ebenfalls nach aufwärts gewandert, aber in der Nähe des Tapetum-

endes plötzlich abgebrochen und bildet dort Gewebe (Fig. 56 und 57), in welches der zu dieser Zeit schon vorhandene Embryo eingebettet liegt. Ueber ihm wächst die Aussackung oder das Haustorium immer mehr in die Länge, bis dadurch die Oeffnung des Mikropylenkanals erreicht und schliesslich sein oberstes Ende mit dem über dem Mikropylenkanal befindlichen Ge-

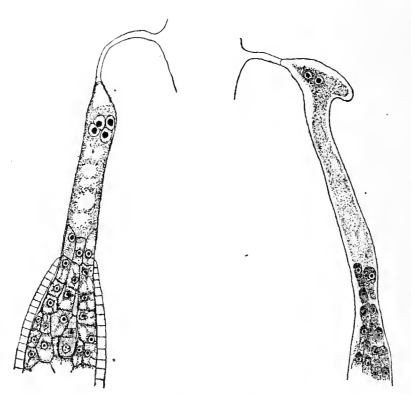


Fig. 56, 57. Globularia cordifolia. Stadien in der Entwickelung des Mikropylenhaustoriums.

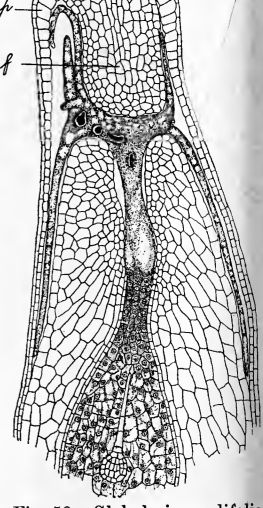


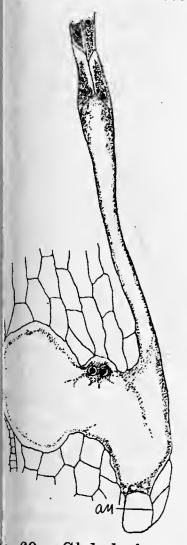
Fig. 58. Globularia cordifolia. Das Mikropylenhaustorium und der obere Theil des Embryosacks. f Funiculus, p Palisadenzellen des Fruchtknotens. Dieser Längsschnitt ist rechtwinkelig zu dem der Fig. 56 und 57 gerichtet.

webe in Berührung kommt (Fig. 57). Die weitere Ausdehnung desselben erstreckt sich nicht nur in die Dicke, sondern auch in die Länge, indem es nach oben, unten und nach den Seiten sich zwischen das Gewebe einschiebt und sich schliesslich über das ganze obere Ende der Samenanlage ausbreitet. Während dieser ganzen Zeit bleibt das Haustorium in unmittelbarer Verbindung mit den darunterliegenden Endospermzellen, deren immer reicher werdender Inhalt von

weise die Weiterentwickelung des Haustoriums vor sich geht, zeigt Fig. 58, welche einen Längsschnitt senkrecht zu der Raphe und Mikropyle einschliessenden Ebene darstellt. Sobald nämlich die Beührung der Fruchtknotenwand erfolgt ist, treibt das Haustorium adenförmige Auswüchse, welche theils zwischen den jungen Samen und



ig. 59. Netzförmige Verickungen auf den Zelländen der Palissadenzellen des Fruchtknotens.



c. 60. Globularia cordia. Chalazahaustorium dem Seitenauswuchs. an Antipoden.

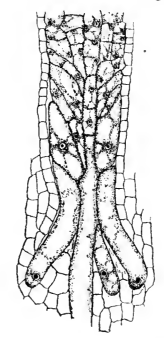


Fig. 61. Globularia cordifolia. Verlängerte basale Endospermzellen zur Bildung eines Haustoriums.

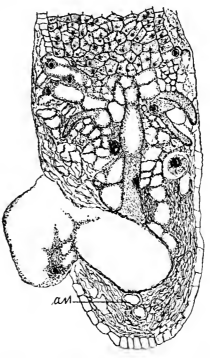


Fig. 62. Globularia cordifolia. Chalazaende der Samenanlage, in dem viele Haustorien sich gebildet haben. an Antipoden.

Fruchtknotenwand hinabwachsen, theils aufwärts längs des Funiculus zen die Placenta sich erstrecken. Die Kerne jedoch bleiben stets in der ntralmasse des Protoplasmas und sind durch eine äusserst unregelssige Gestalt ausgezeichnet. Ihre Zahl, ursprünglich vier, kann zutauf sieben oder vielleicht mehr anwachsen. Diese Veränderungen am

Haustorium stehen im Zusammenhang mit denen am Suspensor, inde durch Verlängerung seiner Zellen der Embryo bis nahe in das Centru der Endospermmasse vorgeschoben wurde. Auch die begrenzend Fruchtknotenwand zeigt Veränderungen, die namentlich in einer bedeutenden Verlängerung der obersten Zellen bestehen, wodurch ein palissadenförmige Zelllage entsteht, die von dem Funiculus weg a Breite abnimmt. Sie sind arm an Inhalt und besitzen schleimig Wände (Fig. 58 p). Da diese Erscheinung nur in der Gegend der

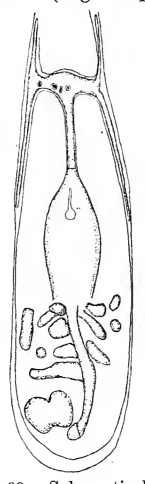


Fig. 63. Schematischer Längsschnitt durch die Samenanlage in den Stadien der Fig. 58 und 62.

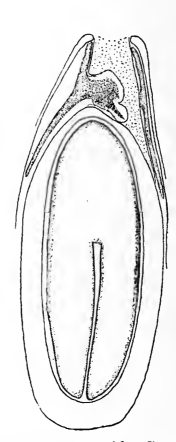


Fig. 64. Fast reifer Samen, in welchem noch ein Theil des Mikropylenhaustoriums erhalten ist.

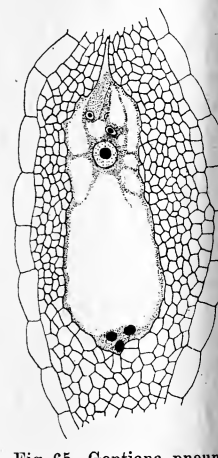


Fig. 65. Gentiana pneum nanthe. Ausgebildeter Ei bryosack.

Mikropylenhaustoriums eintritt, so liegt die Vermuthung nahe, da diese Veränderung in Gestalt und Inhalt der Zellen zum Zwecke d Leitung der Nährstoffe aus der Fruchtknotenwand eingetreten in In älteren Stadien zeigen diese Zellen eine netzförmige Verdickur ihrer Wände, wie sie oft bei Tracheiden beobachtet wird und de mit Jodfuchsin eine tiefrothe Färbung annehmen (Fig. 59). Weite Veränderungen in der Mikropylenregion bestehen ausschliesslich einer Zunahme des Haustoriums an Grösse in seinen Ausläufern, win seiner Centralmasse und das Endresultat ist eine allmähliche Auslösung des Funiculus, bis schliesslich auch die Thätigkeit des Hastoriums beendigt und dieses von dem nach oben nachrückende Endosperm mit dem Integument aufgebraucht wird (Fig. 64).

Während sich an der Mikropyle die im Vorstehenden geschilderten orgänge abspielten, hat auch das Haustorium an der Chalaza sich dem umgebenden Integument stark ausgebreitet. tadien finden wir auch hier nur eine röhrenförmige Verlängerung es Embryosacks, die gerade nach abwärts bis nahe an das Ende der amenanlage vordringt, aber schon frühzeitig durch eine Wand abgeennt wird (Fig. 55). Dieselbe enthält dann die drei Antipoden in em äussersten unteren Ende. Da sie jedoch keine besondere Beeutung erlangen, gehen sie allmählich zu Grunde. Ausserdem sind dem Haustorium noch zwei oder mehr Endospermkerne vorhanden, elche vor der Bildung der Scheidewand in dasselbe eingewandert nd. Diese Kerne bewegen sich nach abwärts gegen das untere Ende s Haustoriums, wo wahrscheinlich durch ihre Anwesenheit eine arke Auflösung der seitlich gelegenen Integumentzellen eingeleitet Das Resultat ist bald eine beträchtliche Aussackung des Haupriums, welches durch das Integument hindurch in kurzer Zeit gegen e äussere Fruchtknotenwand stossen kann. Dieser Process setzt h so lange fort, bis eine sehr grosse Höhlung, wie in Fig. 60, genaffen ist. Eine Vermehrung der Kerne scheint jedoch nicht eintreten, doch ähnlich wie in der Mikropylenregion eine starke Verbisserung derselben. Unterdessen ist die junge Masse des oberen dosperms nach abwärts gegen die Scheidewand gewachsen und hat llen zuerst in zwei Verticalreihen gebildet, die aber später in vielen ihen angeordnet liegen. Bald beginnen auch die unteren Zellen ser Endospermmasse sich zu verlängern und nach abwärts in das liegende Integument zu wachsen, wobei zugleich die Kerne an össe zunehmen und in die Enden der Zellen wandern, welche später ge gebogene Schläuche darstellen. Die oberhalb liegenden Endormzellen verlängern sich ebenfalls und erfahren eine ähnliche Umndlung zur Röhrenform, bis schliesslich das ganze benachbarte egument durch ein gut entwickeltes System von Endospermläuchen durchbohrt und eine rasche Auflösung ihrer Zellen eineitet ist (Fig. 61 und 62). Die weiteren Stadien zeigen nur die värts wachsende Hauptmasse des Endosperms und schliesslich die sorption alles herumliegenden Gewebes.

Wie aus der Arbeit von Hofmeister (9) zu ersehen ist, scheint ähnliche Trennung des Embryosacks in einen oberen und unteren il bei Globularia vulgaris vor sich zu gehen. Er sagt von dieser Art, sunterste Zellenpaar desselben (Endosperm) streckt sich sehr behtlich in die Länge" (10), was auf ein Haustorium in der Chalaza-

region hinweist. Seine Abbildung eines jungen Stadiums dieser Artzeigt die langen fraglichen Zellen und auch den Beginn des Haustoriums an der Mikropyle, unter welchem das schon gebildete Endospermewebe liegt.

Eine von Wettstein ausgesprochene Verwandtschaft der Globulariaceae mit den Scrophulariaceae, die von Dr. Balicka-Iwalnowska bearbeitet wurden, scheint sich, wenn wir ihre Abbildunger mit den von mir gefundenen Resultaten vergleichen, zu bestätigen namentlich mit Bezug auf das gut ausgebildete Haustorium in der Mikropylenregion, das sich durch Ausdehnung und Gestalt von den bei Globularia wenig unterscheidet. Die Chalazaregion zeigt einer Auswuchs des Endosperms, aber von geringer Ausdehnung.

#### Gentianaceae.

Hofmeister (10), der über einen Vertreter dieser Familie Gentiana ciliata, arbeitete, gab seiner Arbeit zwar keine Abbildunger bei, es unterliegt jedoch keinem Zweifel, dass es sich bei der unter suchten Art um eine normale Samenentwickelung handelt. Auch be den von mir untersuchten Arten, Gentiana cruciata, G. asclepiadea

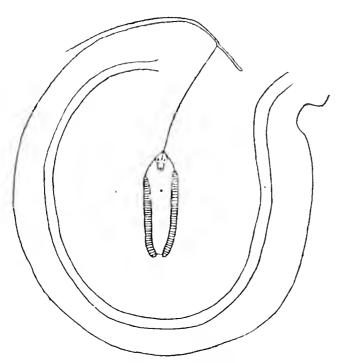


Fig. 66. Menianthes trifoliata. Samenanlage.

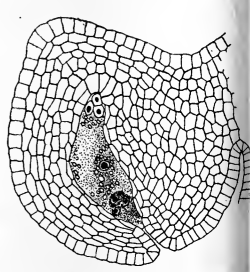


Fig. 67. Vincetoxicum officinal Ausgebildeter Embryosack.

G. pneumonanthe, G. Germanica, Erythraea elodes, E. Centaurius und Menyanthes trifoliata, konnte ich mit Ausnahme der letzten fast vollständige Uebereinstimmung finden. Als Typus für die eingeher dere Beschreibung soll Gentiana pneumonanthe genommen werder Es ist kein Tapetum und nur ein einziges Integument vorhander

welches nach der Befruchtung nicht wesentlich durch die Vermehrung einer Zellen anwächst (Fig. 65). Die Antipoden bleiben nur kurze Zeit nach dem Beginn der Endospermentwickelung erhalten. Dieses Indet sich zuerst peripherisch an, und zwar in der Gegend des Emryos etwas dichter, bald aber füllt es den Embryosack vollständig aus. Dabei wird das Integument allmählich aufgebraucht, bis die grosszelge Epithellage, welche zur Bildung der Testa Verwendung findet, rreicht ist. Ein Gefässbündel ist nicht vorhanden.

Bei Menyanthes unterscheidet sich die Samenanlage von der des lypus der Gentianaceae. Ein gut ausgebildetes Tapetum kleidet den lmbryosack aus, erstreckt sich jedoch nicht bis zum Eiapparat, der i einem Auswuchs des Embryosacks liegt (Fig. 66). Die Samenanlage t scheibenförmig und wird in ihrer ganzen Länge von einem gut ausebildeten Gefässbündel durchzogen. Die Zellen an der Basis des mbryosacks haben eine auffallend radiale Anordnung. Das Endoperm ist von vornherein solid und auch die weitere Entwickelung samens ist normal.

Die Gattung Menyanthes ist deshalb auch schon von Warming 5) als Typus einer Unterabtheilung — die Menyantheae — angehen worden. Ebenso theilt Gilg (3) die Familie in zwei Gruppen, in denen eine von den Menyantheae gebildet wird. Auch durch die einerseits gefundenen Differenzen wird es wahrscheinlich, dass man is den Untergruppen der einen Familie vielleicht nicht ohne Grund vei eigene Familien aufzustellen berechtigt ist.

# Asclepiadaceae.

Aus dieser Familie war mir Material von Vincetoxicum officinale, sclepias Cornuti und A. incarnata zugänglich und zwar zeigten dielben in dem Haupttheil der Entwickelung vollständige Uebereinmmung, weshalb Vincetoxicum als Typus durchgeführt werden soll.

Die Samenanlage ist verhältnissmässig klein und enthält ausserm Stärke, während seine übrigen Elemente, wie Eiapparat, Endoermkern und Antipoden, vorhanden sind (Fig. 67). Im Gefolg der fruchtung beginnt ein rasches Wachsthum des Integuments in die cke, die hauptsächlich durch die Vermehrung der Zellen, aber auch rch ihre Vergrösserung zu stande kommt und zwar erfolgt dieses achsthum so rasch, dass ein Wachsthum des Embryosacks anfangs Vergleich dazu kaum bemerkbar ist (Fig. 68). Die namentlich rch das Wachsthum des Integuments in einer Ebene entstandenen

abgeplatteten Samenanlagen liegen in dem Ovar dachziegelartig übe: einander.

Das Endosperm füllt nach seiner Entwickelung den Embryosac ganz mit festem Gewebe aus. Seine Zunahme geschieht auf Koste des umliegenden Integuments, wobei dasselbe jedoch seinen rege mässigen Umriss beibehält. Die befruchtete Eizelle beginnt sich scho zu theilen, bevor noch viel Endosperm sich angehäuft hat, auch bild sie nicht zuerst die gewöhnlich auftretende Zellreihe. Die erste Theilungen des Suspensors erzeugen dagegen ein kegelförmiges Gwebe, welches sich in den Winkel zwischen Embryosack und Mikropyle einschiebt (Fig. 69). Sobald diese Papille ein wenig grösse

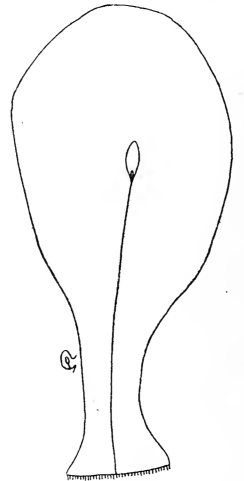




Fig. 69. Vincetoxicum of cinale. Beginn der En wickelung des basale Suspensorgewebes. e E dosperm.

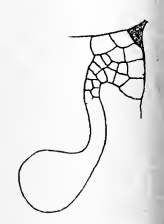


Fig. 68. Vincetoxicum officinale. Zwei schematisch dargestellte Stadien in der Entwickelung des Integuments und des Embryosacks. Die kleine Figur ist im gleichen Verhältniss gezeichnet wie die grosse.

Fig. 70. Ausgebildet Zustand des Suspenso gewebes.

wird, entwickelt sich an ihrem Ende der fadenförmige untere The des Suspensors des jungen Embryos, der dadurch nach abwärts das Endosperm hineingeschoben wird (Fig. 70). Seine verbreite Basis, welche gegen das Integument und das zunächstliegende Endsperm nach oben stösst, hat unzweifelhaft einen physiologischen Zwec indem durch dieselbe die absorbirende Oberfläche des Suspensors vergrössert wird. Eine ähnliche Ausbildung des Suspensors wurde auch von Hofmeister bei Cynanchum nigrum beobachtet, aber nach

einer Beschreibung scheint er ausgedehnter zu sein, da er sagt: "Oft och ehe die um die ersten freien Kerne desselben (Endosperm) entandenen Zellen zu Parenchym sich vereinigen, formt sich das beuchtete Keimbläschen durch eine Reihe von Längs- und Quereilungen zu einer Zellgewebemasse um, welche das obere Drittheiles Embryosacks vollständig einnimmt."

Die weitere Entwickelung von Vincetoxicum besteht in der Abrotion des Integuments bis auf die äussersten Zellen, aus welchen e Samenschale gebildet wird. Während dieser Vorgänge kommt e verbreitete Basis des Suspensors, welche jedoch nicht mehr grösser rd als dies in Fig. 70 gezeigt ist, mehr und mehr in das Endoerm hinein zu liegen, bis sie schliesslich von demselben umgeben, um zuletzt auch absorbirt zu werden. Der reife Same zeigt in Endosperm eingebetteten Embryo und ist von einer aus der ssersten Lage des Integuments und wenigen darunterliegenden und sammengedrückten Zellen bestehenden Samenschale umgeben.

Asclepias incarnata und A. Cornuti folgen diesem Entwickelungsnge fast vollständig, nur verbreitet sich bei ihnen das basale Ende Suspensors nicht zu einer breiten Zellmasse.

Apocynaceae.

In einer Arbeit Hofmeister's (10) über eine Art dieser milie gibt er an, dass sich dieselbe von Asclepias nicht wesentlich erscheidet und in der That konnte das bezüglich der normalen twickelung der beiden von mir untersuchten Arten Amsonia saliblia und Apocynum androsaefolium festgestellt werden; das Weiterchsen des Integuments nach der Befruchtung wie bei Asclepias Vincetoxicum konnte jedoch nicht beobachtet werden.

Amsonia zeigt ein gut ausgebildetes Tapetum, der Embryosack ser den in besonderer Weise ausgebildeten Integumentzellen an Mikropylen- und Chalazaregion nichts Bemerkenswerthes (Fig. 71). der Chalazaregion beginnt schon bald, nachdem die peripherische se des Endosperms sich etwas vergrössert hat, eine rundliche Masse Zellen sich auszubilden, welche gerade neben dem basalen Theil Tapetums liegt (Fig. 72i). Ein kurzes Leitungsgewebe, dessen en schon frühzeitig verschleimen, liegt darunter, während darüber Endosperm gelagert ist. Dadurch werden die zunächstliegenden gumentzellen zusammengedrückt und diese Zellmasse, die selbst sere Zeit unversehrt bleibt, theilweise von verschleimtem Gewebe seben (Fig. 72g). Das Endosperm wächst nun nach abwärts

und absorbirt sie langsam, indem es schliesslich seitlich um die oben genannte Zellmasse herumwächst. Die lange Erhaltung dieser Zellmasse übt jedenfalls eine Art auflösender und absorbirender Thätigkeit aus, ähnlich wie ein Tapetum. Sie bleibt jedoch nicht so lange erhalten, als das Tapetum selbst und wird schon in einem verhältnissmässig jungen Entwickelungsstadium vollständig aufgelöst.

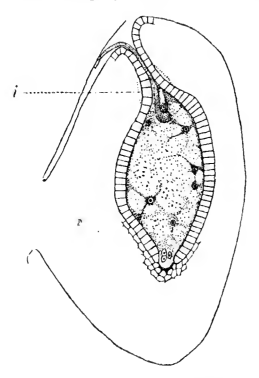


Fig. 71. Amsonia salicifolia. Embryosack mit jungem Endosperm. *i* protoplasmareiches Integument.

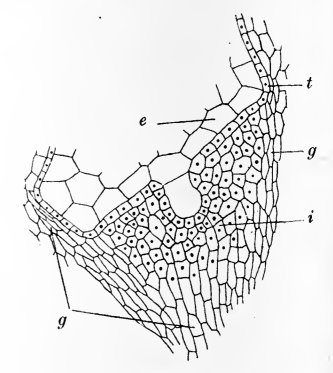


Fig. 72. Amsonia salicifolia. Chalazaregion. i die längere Zeit erhalten bleibenden Integumentzellen, g Integumentzellen mit verschleimten Wänden, t Tapetum, e Endosperm.

Eine ähnliche Zellmasse, die sich aber durch bedeutend dichteren Protoplasmainhalt ausgezeichnet, tritt auch in der Mikropylenregion auf (Fig. 71i). Auch diese ist mehr oder weniger von schleimigen und zusammengedrückten Zellen umgeben und bleibt gleichfalls längere Zeit erhalten, was auf eine zweifellos gleiche Bedeutung schliessen lässt. Die Auflösung des Integuments durch die Thätigkeit des Tapetums dauert bis zur Bildung der aus einigen Lagen des Integuments bestehenden Samenschaale, die einen in viel Endosperm eingebetteten schmalen Embryo einschliesst.

Apocynum androsaefolium unterscheidet sich von Amsonia wesentlich nur durch das Fehlen des Tapetums oder besonderer Digestionszellen sowie die frühere Entwickelung des Embryos.

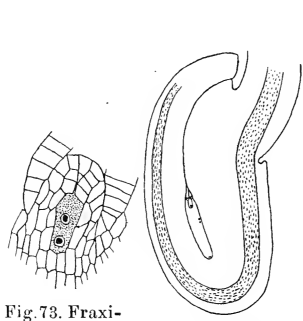
#### Oleaceae.

Das zur Verwendung gelangte Material erstreckte sich auf fünf Gattungen mit acht Arten: Fraxinus excelsior, Forsythia suspensa,

Syringa vulgaris, S. dubia, S. Josikaea, Ligustrum vulgare, L. Ibota und Fontanesia Fortunei. Von diesen konnte jedoch nur bei Fraxinus excelsior und Syringa vulgaris die ganze Samenentwickelung erhalten werden. Ligustrum lieferte junge Samen, in welchen beträchtliche Mengen von Endosperm vorhanden waren, aber sie fielen noch vor der Samenreife ab, und es soll daher Fraxinus excelsior als Grundlage für die Darstellung genommen werden. Die Blüthen dieser Art erscheinen sehr frühzeitig im Frühling, schon vor den Blättern, und wurden zuerst kurz nach der Reifezeit der Antheren gesammelt. Die Untersuchung der Samenanlage zeigte zu dieser Zeit, dass der Archesporzellkern bisher nur eine Theilung erfahren hatte, weshalb zwei Kerne vorhanden waren, die in dem Nucellus nicht besonders tief singebettet lagen (Fig. 73). Die weitere Entwickelung bis zur Reife verlief in normaler Weise und dauerte ungefähr 10-12 Tage. Der ausgebildete Embryosack zeigt eine dicke Lage von Tapetenellen, von denen die obersten zwei Theilungen in ihrer Querrichtung rfahren haben. Die zwei Kerne, welche den Endospermkern bilden ollen, liegen etwas unterhalb der Eizelle, während am Grunde les Embryosacks der noch übrig bleibende Nucellus und die Antioden gelagert sind.

Ein Gefässbündel dringt durch den Funiculus ein und erstreckt ich später fast um die ganze Samenanlage herum (Fig. 74). Nach er Befruchtung geht die Endospermentwickelung rasch vor sich und ildet frühzeitig festes Gewebe. Im Verlauf der Entwickelung der lizelle bildet sich ein Vorembryo mit einem Suspensor, um den sich ald reichliches Endosperm ansammelt, welches seinen Weg in den nteren Theil des Mikropylenkanals genommen hat, dessen zwei eiten sich deshalb ein wenig erweitern. Dieses Endosperm ist bei eitem am protoplasmareichsten im ganzen Embryosack. Unterdessen at sich die Samenanlage stark verlängert, und mit ihr der Embryoick, dessen Hohlraum in diesem Stadium eine bedeutende Menge on Endospermgewebe enthält. Das Integument wächst nur ein wenig die Dicke und zeigt im Längsschnitt lange in der Längsrichtung igeordnete Zellreihen. Die Basis des Embryosacks ist ausgezeichnet ırch eine Masse von dunkel gefärbten Zellen mit verschleimten Tänden, um welche sich radiale Zellreihen anschliessen, die gegen ıs Gefässbündel verlaufen. Nur in jungen Stadien ist das Tapetum n dem umgebenden Integument viel verschieden, auch übt es auf sselbe keine besonders auflösende Thätigkeit aus, obgleich es mit n zunächst liegenden Integumentzellen protoplasmareicher ist als Flora 1901. 21

alle übrigen, welche weiter vom Embryosack abliegen. In den älteren Stadien tritt eine Vergrösserung des Integuments ein, jedoch nicht mehr wie früher durch Zelltheilung, sondern durch Ausdehnung der Zellen, wodurch die Anordnung der Zellen in Reihen aufgehoben wird. Die weitere Entwickelung verläuft normal, und schliesslich ist alles Integument bis auf die äussersten Lagen, welche zur Bildung der Samenschale verwendet werden, aufgebraucht. Im reifen Samen findet sich ein Embryo, der nur ungefähr die Hälfte desselben einnimmt.



nus excelsior. Fig. 74. Fraxinus

Der Nucellus excelsior. Samenmit sehr anlage zur Zeit
jungem Embryosack. Embryosacks.

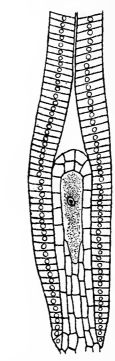


Fig. 75. Forsythia suspensa-Der Nucellus und die Archesporzelle zur Zeit, in der sich die Blüthe öffnet.

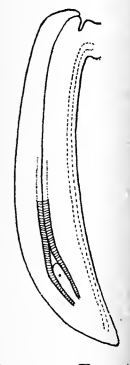


Fig. 76. Forsythia suspensa. Samenaulage zur Zeit, in der sich die Blüthe öffnet.

Die Samenanlage bei Forsythia suspensa ist viel kleiner und wie bei Fraxinus ist auch hier zur Zeit, in der sich die Blüthe öffnet, ein unentwickelter Embryosack vorhanden (Fig. 75). Zwischen den breiten, säulenförmigen Zellen der Tapetenschicht liegt der cylindrische Nucellus, dessen oberer Theil die grosse Archesporzelle enthält. Westermaier (16) hielt früher fälschlicherweise dieses Nucellusgewebe für Endosperm bildendes Gewebe, "primordiales Endosperm", hervorgegangen aus Antipodenzellen, veröffentlichte aber später eine Berichtigung dieser Ansicht (17).

Später theilt sich der Kern der Archesporzelle in zwei, noch später in vier und acht Tochterkerne in normaler Weise. Der ausgebildete Embryosack ist sehr lang und eng und seine zwei Polkerne besitzen einen grossen Abstand vom Eiapparat. Die ganze Entwickelung bis hierher vollzieht sich bevor die Blumenblätter abfallen, aber da bei der Gartenform keine Befruchtung eintritt, fallen die Blüthen nach

dem Verstäuben des Pollens ab. Eine Befruchtung tritt auch bei Syringa dubia nicht ein, ausserdem besitzt sie einen unvollständig entwickelten Embryosack, wenn sich die Blüthe öffnet, dessen Entwickelung aber schon etwas weiter fortgeschritten ist, wie bei Forsythia suspensa. Bei Fontanesia Fortunei, Syringa vulgaris, S. Josikaea, Ligustrum Ibota und Ligustrum vulgare ist der Embryosack in entsprechenden Stadien der Blüthenentwickelung stets ganz reif.

Wie schon erwähnt, kam Syringa vulgaris zur Samenreife. Schon sehr bald nach dem Abfallen der Blüthenhülle tritt im Fruchtknoten ein sehr rasches Wachsthum ein und in der kurzen Zeit von zwei Wochen erreichen dieselben eine beträchtliche Grösse. Die Fruchtknotenwand ist fleischig und die abgeplatteten jungen Samen sind sehr zart. Der Embryosack ist gross und von festem, obgleich zartem Endospermgewebe erfüllt, in welchem zu dieser Zeit ein sehr kleiner Embryo liegt, welcher von tiefgefärbten Endospermzellen umgeben ist. Das Integument ist bedeutend gewachsen und zeichnet sich durch sine auffallend schwammige Beschaffenheit aus, welche wahrscheinlich lie Ursache des raschen Grössenwachsthums ist. Hier dagegen ist m Gegensatz zu Fraxinus das Tapetum von den umliegenden Intezumentzellen leicht zu unterscheiden und durch Protoplasmareichthum usgezeichnet. Die Entwickelung ist normal und endigt mit der Aborption des Integuments bis auf die Testa, welche aus mehreren zuammengedrückten Lagen von Integumentzellen besteht.

# Caprifoliaceae.

Ohne Beigabe von Abbildungen beschreibt Hofmeister (10) ı Kürze Viburnum und Lonicera. Auch Guignard bildet nur eine rt von Lonicera ab und auch davon nur den Embryosack. Als Ergänung beobachtete ich noch Sambucus racemosa, S. nigra, Symphoricarpus acemosus, Viburnum tinus, V. opulus, V. lantana und Diervilla japonica. ei allen diesen Arten, mit Ausnahme von Symphoricarpus, wird der ruchtknoten nicht ganz von der Samenanlage ausgefüllt. efruchtung tritt ein rasches Wachsthum des Fruchtknotens ein, zu leicher Zeit aber ein geringes Wachsthum der in demselben entaltenen Samenanlage. Die Früchte haben dadurch so ziemlich ihr 7achsthum beendigt, während die grosse Höhlung in denselben von m wachsenden Samen langsam ausgefüllt wird, was meist nicht vor iner Reife eintritt. Schon in frühen Stadien der Entwickelung tritt ne Verhärtung der inneren Lagen der Fruchtknotenwände ein, worch im reifen Zustande Steinfrüchte gebildet werden. Bei Symphoricarpus racemosus füllen sowohl Samenanlage wie reifer Samen die Höhlung des Fruchtknotens schon während der ganzen Entwickelung aus. Die Samenentwickelung bei Sambucus racemosa soll näher betrachtet und mit den anderen untersuchten Arten verglichen Im reifen Embryosack ist kein deutliches Tapetum vorhanden, da viel Nucellus erhalten bleibt, der von dem Tapetum und Integument schwer zu unterscheiden ist, und bis gegen die Basis der Samenanlage erstreckt sich ein Gefässbündel. Nach der Befruchtung entwickelt sich das Endosperm langsam, noch langsamer aber der Embryo. Das Endosperm bildet schon frühzeitig während der Auflösung des Nucellus festes Gewebe und erst jetzt wird auch das Tapetum deutlich. Die Zellen des Integuments nehmen an Grösse zu, diejenigen des Tapetums dagegen nur an Zahl, so dass dasselbe sich nicht nur durch die Kleinheit seiner Zellen, sondern auch durch seinen Inhaltsreichthum deutlich abhebt. Ein Haustorium ist nicht vorhanden, doch liegt zwischen der Basis des Embryosackes und dem Gefässbündel ein Nährgewebe. Sonst ist die Samenentwickelung Das Integument wird langsam absorbirt, bis die aus vergrösserten Zellen mit dicken Wänden bestehende Samenschale erreicht ist. Der schmale Embryo nimmt in reifen Samen ungefähr drei Viertel der Länge des Samens ein und ist von zahlreichem Endosperm umgeben.

Sambucus nigra bietet kaum bemerkenswerthe Verschiedenheiten, nur das Nährgewebe an der Chalaza besitzt einen Strang verlängerter Leitungszellen, welche bei Sambucus racemosus nicht vorhanden waren.

Bei Symphoricarpus racemosus ist das Integument dicker und das Tapetum in der reifen Samenanlage gut abgegrenzt; ebenso bei Diervilla japonica und den Arten von Viburnum. Bei Viburnum tritt trotz des Vorhandenseins eines Gefässbündels kein Leitungs- oder Nährgewebe an der Chalaza auf. Bei Viburnum tinus ist der wachsende Samen nach der Endospermentwickelung stark gefaltet und die Testa zeigt daher im Querschnitt des reifen Samens deutlich ein radienförmiges Eindringen von der Peripherie aus. Der Embryo ist sehr klein.

#### Lobeliaceae.

Die mit den Campanulaceae sehr nahe verwandten und nach Schönland (3) sogar vereinigten Lobeliaceae zeigen deshalb auch viele gemeinsame Punkte mit jenen, wenn auch die beiden Arten von Lobelia, welche mir zur Untersuchung vorlagen, mit den von Dr. Balicka-Iwanowska (1) gefundenen Thatsachen bei den

Campanulaceae genügend Verschiedenheiten aufweisen, um eine ausführliche Beschreibung zu verdienen. Eine der Arten, Lobelia excelsa aus Ceylon¹), lieferte das Material nur für die jüngeren Stadien der Samenentwickelung und es zeigte sich dabei ein ausgebildeter Embryosack, welcher in Fig. 77 zur Darstellung gelangt. Derselbe unterscheidet sich nicht wesentlich von dem von Campanula. Ausserdem sind an der Basis noch einige ungelöste Kerne als Rest der aufgelösten Antipoden vorhanden. Die Samenanlage zeigt ein mässig dickes Integument, zu dessen Basis ein Gefässbündel hinführt. Die Synergiden sind im Vergleich zur Eizelle sehr lang, haben aber kleine Kerne. Die Endospermentwickelung beginnt mit der Theilung des

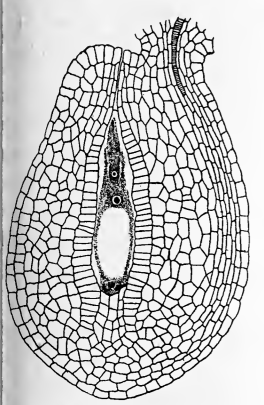


fig. 77. Lobelia excelsa. Längschnitt der Samenanlage zur Zeit es ausgebildeten Embryosacks.

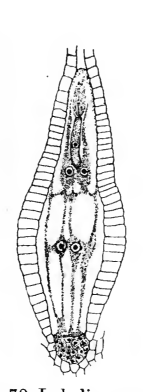


Fig. 78. Lobelia excelsa.

Erste Theilungen des

Endospermkerns.

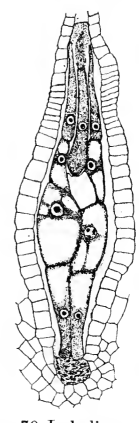


Fig. 79. Lobelia excelsa. Weitere Entwickelung des Endosperms.

Autterkernes in zwei Theile, von denen der eine gegen die Basis les Embryosacks wandert und hier, ebenso wie der obere Theil, nochnals eine Theilung erfährt (Fig. 78). Die zwei oberen stellen sich uf jede Seite der jetzt etwas verlängerten Eizelle. In diesem Stadium st der Nucellus verschwunden und mit ihm die Reste der Antipoden, zährend die Integumentzellen an der Basis des Tapetums schleimige Vände zeigen. Die oberen zwei Endospermkerne bilden Zellen mit ingen, einseitigen Auswüchsen, welche sich gegen die Mikropyle ertrecken. Eine weitere Theilung derselben tritt nun nicht mehr ein, edoch wandern sie mit dem Protoplasma, das mehr und mehr an

<sup>1)</sup> Alkoholmaterial gesammelt von Herrn Prof. Goebel.

Dichte zunimmt, langsam nach aufwärts. Die anderen Endospermkerne erfahren eine rasche Vermehrung, und sehr bald ist ein festes Gewebe gebildet, welches sich bis zu den zwei dicht mit Protoplasma gefüllten Zellen erstreckt (Fig. 79). Die Basis des Endosperms besteht aus zwei langen Zellen, welche auf einer Masse von aufgelösten Integumentzellen aufliegen und sich von den anliegenden Zellen durch ihren reichen Protoplasmainhalt unterscheiden. Durch Wachsthum des Endosperms nach unten und durch eine Absorption des verschleimten Integuments kommen diese Zellen in den ursprünglich von den verschleimten Integumentzellen erfüllten Hohlraum zu liegen und zeichnen sich ausserdem durch ihr starkes Färbungsvermögen aus. Sie liegen in enger Verbindung mit den Zellen in der Chalazaregion, nahe dem Ende des Gefässbündels, und dienen als Haustorium, welches die Nährstoffe aus diesen Zellen aufnimmt und zu den darüber liegenden Endospermzellen führt (Fig. 82 und 83).

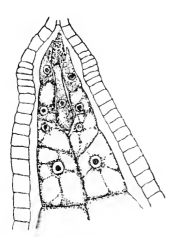


Fig. 80. Lobelia excelsa. Beginn des Mikropylenhaustoriums. Die beiden obersten Endospermzellen beginnen sich auszubreiten.

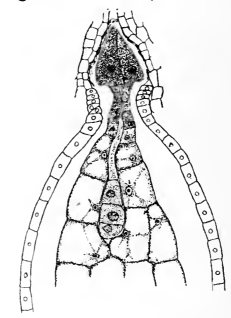


Fig. 81. Lobelia excelsa. Mikropylenhaustorium. Die Endespermzellen desselben sind durch Verschrumpfung von den unterliegenden Mikropylen losgerissen.

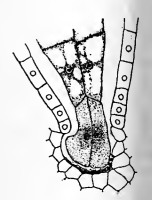
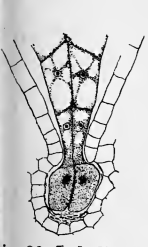


Fig. 82. Lobelia excelsa. Beginn des Haustoriums an der Chalaza.

In der Mikropylenregion tritt eine ähnliche Erscheinung auf. Die beiden Endospermzellen, welche gegen die Mikropyle wanderten, gehen immer weiter, bis sie das Ende des Tapetums erreicht haben und in eine Höhlung zu liegen kommen, die durch Absorption der Zellen entstanden ist, die am untersten Ende des Mikropylenkanals gelegen waren (Fig. 80, 81). Die Synergiden liegen zuerst zwischen diesen beiden Zellen, welche jedoch nach der Absorption der Synergiden einander gegenüber zu liegen kommen. Ihre Bedeutung ergibt sich nicht nur aus dem Reichthum ihres Inhalts, sondern auch aus den zunächst liegenden Endospermzellen.

Der Embryo ist unterdessen infolge einer Verlängerung des Embryoträgers in das Endospermgewebe hinab zu liegen gekommen (Fig. 81). Aeltere Stadien als die ausgebildeten konnten nicht erhalten werden, aber es ist wahrscheinlich, dass die weitere Entwickelung nichts wesentlich Neues bietet, wie sich bei der Untersuchung einer anderen Art, Lobelia Cliffordiana zeigte, welche viele gemeinsame Punkte aufwies und von welcher nahezu alle Stadien zugänglich waren. Der Embryosack ist ganz der gleiche, auch das Endosperm entwickelt sich zu Anfang in beinahe der gleichen Weise. Zwei Endospermzellen, die dichtes Protoplasma haben, bewegen sich gegen die Mikropyle, aber eine kleine Verschiedenheit macht sie auffallend. Sie gehen nämlich nicht ganz bis über das Ende des Tapetums in lie Höhlung hinauf, sondern senden nur die verlängerten Ausstülpungen des Protoplasmas in dieselbe hinein (Fig. 84). Schliesslich



ig. 83. Lobelia exelsa. Chalazahaustorium.

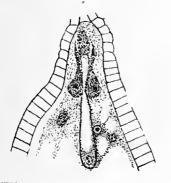


Fig. 84. Lobelia Cliffordiana. Anfang der Bildung des Mikropylenhaustoriums aus den beiden obersten Endospermzellen.

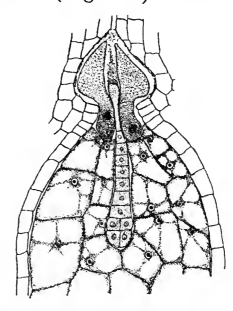


Fig. 85. Späterer Zustand wie bei Fig. 84.

reiten sie sich in allen Richtungen aus, während die Kerne tragenen Theile nach abwärts hängen (Fig. 85). Diese Theile haben einen ichteren Inhalt als die oberen und führen Nahrung zu den darunteregenden Endospermzellen (Fig. 87). Diese das Haustorium an der ikropyle bildenden Endospermzellen liegen in jungen Stadien rings n die überbleibenden Synergiden und den Embryoträger und bilden ther auf dem Querschnitt zwei halbkreisförmige Figuren (Fig. 86). ies stimmt mit dem, was für Campanula bekannt ist, ziemlich übern, nur finden wir, dass dort vier Endospermkerne an der Haustoriumldung sich betheiligen. Die zwei Zellen, welche bei Lobelia excelsatheiligt sind, liegen im Ganzen höher als die von Lobelia Clifforana, dadurch, dass sie keine Kerne tragenden Auswüchse nach abirts aussenden.

Das Haustorium an der Chalaza zeigt ebenfalls einen kleinen

Unterschied. Statt der zwei Endospermzellen, welche den unterer Theil des Embryosacks einnehmen und auf den zunächstliegender schleimigen Zellen des Integuments zu liegen kommen, finden wir hier nur eine einzige (Fig. 89). Diese Zelle drückt auf die anderen und bald füllt sie den engen Zwischenraum zwischen dem Ende des Tape tums aus. Nun sind auch die Antipoden und der Nucellus verschwunden und der Embryosack erhält einen sackförmigen Auswuchs in die darunterliegenden Integumentzellen, in welchen der basale Theil der Endospermzelle liegt. Ein entsprechendes Stadium ist auch bei Campanula rotundifolia beschrieben, wo sich aber ein basaler Theil ohne Kern von einer darüberliegenden Zelle, die den Kern trägt, abschliesst Aeltere Stadien zeigen darüberliegend ein festes Endospermgewebe und die einzige Endospermzelle an der Basis hat sich in der Chalaze

ausgebreitet und an derselben ist ebenfalls ein kerntragender und ein kernfreier Theil zu unterscheiden (Fig. 90), wie in der Mikropylenregion, aber nicht wie bei Lobelia excelsa, wo die beiden Zellen vollständig in den Hohlraum sich hinein erstrecken.



Fig. 86. Querschnitt des Mikropylenhaustoriums zur Zeit des Stadiums von Fig. 85.

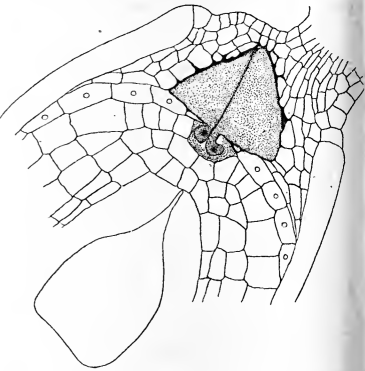


Fig. 87. Lobelia Cliffordiana. Ausgebildete Mikropylenhaustorium.

Die Antipoden gehen bei den beiden Species sehr bald zu Grunde während sie bei Campanula rotundifolia einige Zeit erhalten bleiben obgleich sie offenbar keinem physiologischen Zwecke dienen.

#### Goodeniaceae.

Die zur Untersuchung gelangten Vertreter dieser australischer Familie<sup>1</sup>) bestanden in den beiden Arten der Gattung Scaevola, Sattenuata und S. Königii. Von ersterer konnten nur theilweise ausgewachsene Samen erhalten werden, dagegen zeigte Scaevola Königii sowohl jüngere wie ältere Stadien. Die beiden Arten stimmen in ihrer Samenentwickelung wesentlich überein, aber da S. attenuata für

<sup>1)</sup> Alkoholmaterial gesammelt von Prof. Goebel.

die ersten wichtigeren Stadien geeigneter war, so soll mit dieser die Betrachtung begonnen werden. Die Samenanlage besitzt ein dickes Integument und füllt deshalb das Fruchtknotenfach vollständig aus. An dem Funiculus tritt ein Gefässbündel ein und läuft fast vollständig um die abgeplattete Samenanlage herum. Der Embryosack bildet eine schmale Zelle, die von einem sehr protoplasmareichen Lapetum umgrenzt ist, mit Ausnahme des Mikropylenendes, an welchem er in das Integument etwas erweitert vorgeschoben ist und den ebenalls ziemlich kleinen Eiapparat einschliesst (Fig. 91). Der Endospermkern befindet sich in der Mitte des Embryosacks, am unteren Ende iegen die drei Antipoden und etwas Nucellus. Die dem Tapetum unächstliegenden Integumentzellen zeichnen sich durch grossen Protolasmareichthum aus, die an dem Auswuchs der Mikropyle jedoch esitzen verschleimte Wände und färben sich stark. Das untere Ende es Embryosacks wächst nach abwärts bis der Nucellus aufgebraucht st, jedoch nicht weiter in das Integument hinein, um ein Haustorium u bilden. Aber ein radienförmiger Strang von Leitungsgewebe, der



ig. 88. Lobelia Clifforana. Mikropylenhaustoum von oben gesehen.

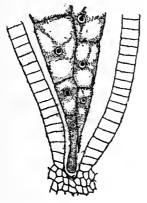


Fig. 89. Lobelia Cliffordiana. Anfang des Chalazahaustoriums.

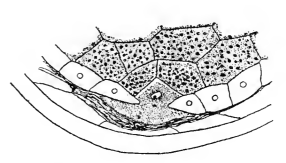


Fig. 90. Lobelia Cliffordiana. Vorgerücktes Stadium des Chalazahaustoriums.

ch nach abwärts in das Integument ein Stück weit ausdehnt, besichnet diese Stelle (Fig. 92). Das Integument selbst ist bis auf die hon erwähnten Theile nicht besonders reich an Inhalt. Nach der Beuchtung tritt eine Verlängerung des Suspensors ein, wodurch sich der mbryo in den vom Tapetum begrenzten Theile des Embryosacks nur treh geringes Anwachsen unterscheidet (Fig. 93). Die Wirkung des austoriums ist theilweise unzweifelhaft durch die protoplasmareichen ellen des Mikropylenkanals bedingt, welcher als Leitungsbahn von n reich ausgerüsteten Zellen in der Nähe des Funiculus dient (Fig. 94).

Bei Scaevola Königii bleiben beim Vorrücken des Endosperms Zellen des Mikropylenkanals, sowie die um das Haustorium, viel iger erhalten als das umliegende Gewebe. Fig. 95, welche einen ingsschnitt durch einen nahezu reifen Samen darstellt, zeigt dieses Verhalten. In diesem ältesten Stadium ist das Integument bis au eine dünne peripherische Lage aufgebraucht.

## Compositae (Calendula).

Bei der Untersuchung dieser Gattung wurde dieselbe nicht als Vertreter der Compositen betrachtet, denn die verschiedenen Gattunger dieser Familie können bekanntlich in der Bildung des Embryosackes bedeutend von einander abweichen. Dieselbe wurde gewählt, wei Hofmeister (10) bei ihr von einem Auswuchs des Embryosacks

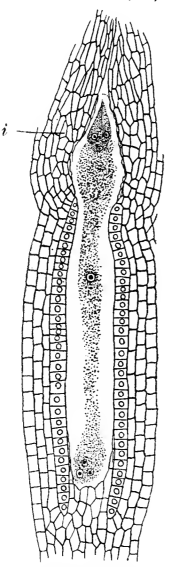


Fig. 91. Scaevola attenuata. Ausgebildeter Embryosack.

spricht, der von der Wanderung einer Synergide begleitet ist. Diese so interessante Thatsache wurde von Hofmeister nur mit einer kurzen Bemerkung ohne Abbildungen abge-

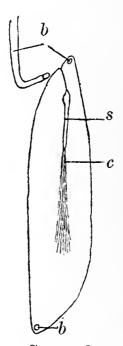


Fig. 92. Scaevola attenuata. Schematischer Längsschnitt der Samenanlage. s Embryosack, b Gefässbündel, c Leitungsgewebe.

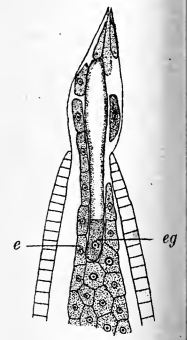
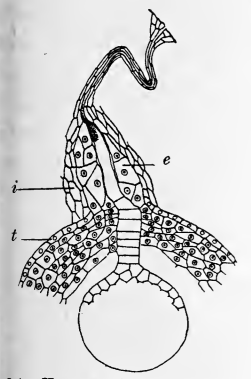


Fig. 93. Scaevola attenuata. Oberes Ende des Embryosacks. e Endosperm, eg Eizelle mit verlängerter Suspensorzelle.

Tulasne (12). Er beobachtete den Auswuchs des Embryosackes an seinem Mikropylenende, hielt denselben aber für eine Verlängerung des Suspensors. Seine Abbildungen zeigen denselben auch, indem dessen basale Zelle den elliptischen Auswuchs in die Mikropylenregion darstellt. Thatsächlich ist auch der Suspensor lang, namentlich zeigt seine basale Zelle nach der Befruchtung eine beträchtliche Verlängerung, wodurch der Vorembryo in die Mitte des Embryosacks vorgeschoben wird. Hofmeister (10) nimmt von dem Fehler Tulasne's

otiz und sagt: "Ein sehr auffallendes Verhalten zeigt bei Calendula is bei den anderen Arten nach der Befruchtung alsbald verschwinende obere unbefruchtete Keimbläschen; es wächst, während das
ntere befruchtete zum Vorkeim sich entwickelt, nach oben zu einem
ossen ellipsoidischen Schlauche aus, der, die Wände des Mikropylenunals zerstörend, in diesen sich eindrängt: ein auffälliges Anhängsel
is inzwischen mit Endosperm erfüllten Embryosacks, diesem an Länge
t beinahe gleich". — Dies wurde auch von Hegelmaier (7) annommen, indem er mit Bezug auf die Synergiden sagt: "Bekannth vergrössert sich bei Calendula die eine von ihnen in der Folge
einem noch weiter das Endostom auseinander treibenden Sack".



94. Vorgerückteres Stadium als bei Fig. 93. e Endosperm des istoriums, i stark gefärbte Integuitzellen mit verschleimten Wänden, t Tapetum.

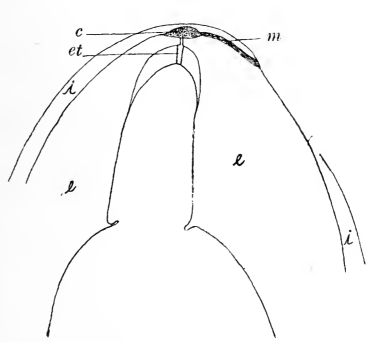


Fig. 95. Scaevola Königii. Durchschnitt des fast reifen Samens. e Endosperm, et Embryoträger, i Integument, c zusammengedrücktes Haustorium, m Zellen des Mikropylenkanals.

Alle untersuchten Arten, Calendula lusitanica, C. officinalis, C. yptiaca, C. palestina, C. persica, C. malacitana und C. Cristagalli, ten den Auswuchs an der Mikropyle. Für eine nähere Beeibung wählte ich Calendula lusitanica, von der auch die Abungen genommen wurden.

Im reifen Embryosack finden wir die Grundelemente wie bei ezu allen Compositen (Fig. 96). Das Tapetum ist breit und nimmt en das Chalazaende an Breite zu. Seine auflösende Thätigkeit auf Integumentzellen lässt sich schon in frühen Stadien erkennen, zdem noch kein Endosperm entwickelt wird. Die zwei Synergiden von normaler Grösse und im oberen Theile des Embryosacks

in einer geringen Erweiterung des unteren Endes des Mikropylen kanals gelagert. Ein Theil des Protoplasmas wird an der Spitze der Synergiden partiell abgeschnürt, eine Thatsache, auf welche Hegelmaier (7) bei Helianthus schon aufmerksam gemacht hat. Dass die Höhlung, in welcher diese Theile liegen, durch Auflösung erzeug wurde, folgt daraus, dass die Integumentzellen längs ihrer Wände schon deutliche Zeichen von Auflösung ersehen lassen.

Bei der Befruchtung geht eine Synergide zu Grunde und ihr Kern wird schliesslich aufgebraucht. Später nun erweitert sich die kleine Ausbuchtung des Embryosacks am Ende rasch und die andere Synergide beginnt sich nach aufwärts in dieselbe hinein zu beweger (Fig. 97, 98). Die Ausbuchtung (oder das Haustorium) wächst jedoch nicht längs des ganzen Mikropylenkanals weiter, sondern nur an desser einen Seite, gegen die Spitze des Integuments. Beträchtliche Menger

von Protoplasma begleiten den Synergide kern bei seinem Vorrücken und manch mal kommt es vor, dass auch die andere Synergide ihn mit ihrem in Auflösung be griffenen Kern begleitet.

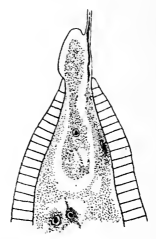


Fig. 96. Calendula lusitanica. Ausgebildeter Embryosack.



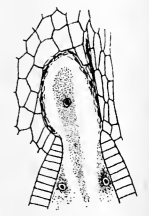
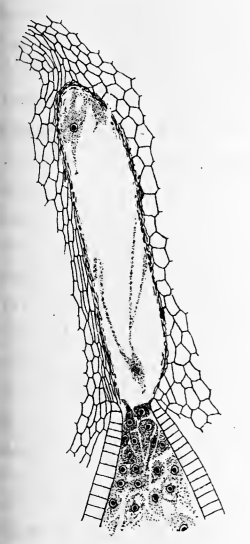


Fig. 98. Einwanderung de Synergiden in den Auswuchs

Die Synergide nimmt jedoch keinen besonderen Platz im Haustorium ein, findet sich aber häufig an dem oberen Ende desselben welches beständig durch seine auflösende Thätigkeit auf die Integumentzellen sich vergrössert (Fig. 99). So finden wir, dass eine Synergide die Thätigkeit ausübt, welche gewöhnlich in solchen Fäller nur von Endosperm erfüllt wird. In älteren Stadien tritt ausser eine Vergrösserung des Haustoriums, welches schliesslich bis zur äusserster Grenze des Integuments reicht, keine besondere Veränderung meh ein. An der Synergide kommt weder Theilung noch Wandbildung zu Stande. Manchmal wird auch eine unabhängige Protoplasmamasse

im Haustorium gefunden, welche wahrscheinlich aus dem Protoplasma der anderen Synergide stammt oder noch dem Protoplasma zugehört, das ursprünglich im jungen Auswuchs vorhanden ist.

Unterdessen hat sich das Endosperm rasch entwickelt und ist im rüheren Stadium besonders durch zwei oder mehr Protoplasmafortätze um die Kerne ausgezeichnet. Es füllt bald den oberen Theil
les Embryosacks aus und erstreckt sich nach oben gegen den engen
Kanal, der zu dem Haustorium führt (Fig. 99). Auffallend dabei ist,
lass hier das weitere Vordringen des Endosperms, das in vielen
Fällen in solche Hohlräume eindringt, plötzlich gehindert wird. Es
vird daher an dieser Stelle allmählich größer und bildet schliesslich
tewebe, dessen Zellen von der Thätigkeit des Haustoriums dadurch
Leugniss geben, dass sie ausnahmslos reich an Inhalt sind. Die



g. 99. Calendula lusitanica. Das Haustorium.

übrigen Endospermzellen breiten sich über die Innenseite des Tapetums aus. Anfangs bilden sie ein Netzwerk von Zellen, schliesslich aber füllen sie den Embryosack vollständig aus.

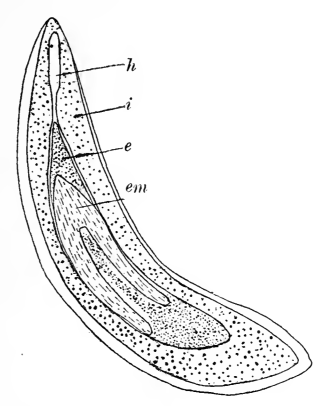


Fig. 100. Vorgerücktes Stadium. em Embryo, e Endosperm, i Integument, h Haustorium.

Wenn der Embryosack sich vergrössert, verringert sich die Grösse staustoriums. Letzteres wird jedoch nie vollständig aufgebraucht. Ibst im reifen Samen bleibt mit dem oberen Ende des Integuments ich ein Theil des Haustoriums erhalten. Sogar die Gegenwart der Syrgide konnte noch in älteren Stadien beobachtet werden (Fig. 100).

Durch die Thätigkeit des Tapetums erfahren die Integumentzelle eine Auflösung, hauptsächlich jene unterhalb des Chalazaendes, de sich ausserdem dadurch auszeichnen, dass sie bis auf weite Entfernun hin schleimig werden.

Der reife Samen enthält einen grossen Embryo ohne Endospern

#### Zusammenfassung.

Das Integument tritt bei allen untersuchten Sympedalen mit Aunahme der Primulaceae und Plumbaginaceae in Einzahl auf. es eine beträchtliche Dicke besitzt, wie bei allen untersuchten Fa milien (ausser den Oxalidaceae, Geraniaceae und Plumbaginaceae), s dient es als ein locales Speichergewebe, obgleich auch bei den dre oben erwähnten Ausnahmen entweder das ganze innere Integumer oder ein Theil davon aufgebraucht wird. Der Absorptionsprocess de Integuments wird immer durch einen Verlust seines Zellinhalts, wäh rend des Wachsthums des Embryosacks aber auch durch eine Zu sammendrückung seiner Zellwände erreicht. Die Zusammenpressun ist bei den untersuchten Arten auch von einer mehr oder wenige starken Auflösung seiner Zellwände begleitet, wodurch schliesslic entweder ein vollständiges Verschwinden bis auf die Zellen der Samer schale eintritt oder eine dünne Lage zurückbleibt. Die Nahrungsstoff des Integuments werden von dem Endosperm (resp. Embryo) einersei und von der Samenschale andererseits verbraucht. Wenn das Integu ment eine beträchtliche Dicke besitzt, wie bei den meisten Sympetale und auch bei Linum, so wird das Nahrungsmaterial gewöhnlich in höhe rem Grade von dem Endosperm als von der Samenschale verbrauch

Nach der Befruchtung erfährt das Integument eine Zunahme seine Grösse entweder durch Vermehrung und Vergrösserung der Zeller wie bei den Geraniaceae, Linaceae, Asclepiadaceae, Globulariacea und Oleaceae, oder nur durch Vergrösserung allein, wie bei de Oxalidaceae, Stackhousiaceae, Primulaceae und Polemoniaceae.

Eng an die Absorption des Integuments schliesst sich die Thätig keit des Tapetums. Diese Zelllage umschliesst nicht nur den Embryosack, sondern dient auch dazu, Nahrungsmaterial von den umgebende Integumentzellen disponibel zu machen und durch ihre Zellen durchzulassen. Für diese Thätigkeit liegen nicht nur in der vorliegenden Arbe Beweise vor, sondern auch in denen von Guignard (5), Mlle. Gold flus (4) und Dr. Balicka-Iwanowska (1). Hegelmaier (7) wa jedenfalls im Irrthum, wenn er es nur als einen Schutz für den Embryosack bezeichnete. Das Tapetum lässt sich leicht von den umgebende

ntegumentzellen durch eine Verschiedenheit seiner Grösse und reicheen Inhalt unterscheiden. Die auflösende Thätigkeit beginnt gewöhnch nach der Befruchtung; sie kann jedoch vorher schon eintreten,
rie bei Calendula. In den meisten Fällen bleibt das Tapetum bis
ahe zur Samenreife erhalten und kann sogar im reifen Samen, wie
ei den Linaceae, noch erhalten sein.

Die Synergiden verschwinden schon bald nach der Befruchtung, ahrscheinlich zu Gunsten des Endosperms, ausser bei Calendula, ei welcher eine in einen Auswuchs des Embryosacks an der Mikroyle eindringt.

Die Antipoden nehmen bei den untersuchten Arten an der Entickelung des Embryosacks keinen Antheil, denn sie werden von Endosperm aufgezehrt. Bei Stackhousia können sie vor der efruchtung Theilungen erfahren, aber scheinbar ohne physiologischen weck.

Das Endosperm entwickelt sich in den meisten Fällen zuerst als ne peripherische Lage, nur in wenigen Fällen, wie z. B. bei Phacelia ngesta, Menyanthes und Vincetoxicum, erzeugt es gleich festes Gebe. Die Zellen sind gewöhnlich einander gleich, können aber in Nähe des Haustoriums oder Stranggewebes oder in der Nähes Tapetums grösseren Inhaltsreichthum zeigen. Bei den Geraniate sind auch die Zellen um den Suspensor viel grösser als die rigen.

Haustorien können auftreten, wenn das Integument nur mässige eke besitzt; die Umkehrung dieses Satzes gilt aber nicht, wie die clepiadaceae und Polemoniaceae zeigen. Auch das Vorhandensein es Gefässbündels ist häufig begleitet von dem eines Haustoriums er eines Stranggewebes an der Chalaza. Wo Haustorien entstehen, einen sie ihre ausgedehnteste Thätigkeit während der ersten Stadien Samenentwickelung zu entfalten. Sie enthalten einen oder mehrere rne, welche mit Ausnahme von Calendula dem Endosperm ihre stehung verdanken. Diese erlangen oft bedeutende Grösse und en sich stark. Gewebe wird nicht immer gebildet (Globulariaceae, aceae und Calendula), tritt aber bei den Myoporaceae, Goodeniaceae Lobeliaceae auf. Wenn ein Mikropylenhaustorium vorhanden ist, eine Verlängerung des Suspensors ein, wie bei den Myoporaceae, bulariaceae, Lobeliaceae, Goodeniaceae, Calendula und nach Hofister (9), Guignard (5) und Dr. Balicka-Iwanowska (1) den Labiatae, Acanthaceae, Scrophulariaceae, Pedalinaceae, Plannaceae und Campanulaceae. Bei den Geraniaceae, wo der kurze

Arm des Embryosacks zur Absorption dient, ist der Embryo von der verlängerten Suspensor in die grosse Höhlung vorgeschoben worden

Wenn man nun die Samenentwickelung als eine allgemeine Basi der Systematik betrachten will, so findet man zahlreiche Schwierig keiten, die dies als unmöglich erscheinen lassen. Von solchen könne vor allem die geringen Strukturunterschiede erwähnt werden, beson ders, wenn sie mit der grossen Zahl von Arten verglichen werder Wenn die Samenentwickelung wirklich als ein Hilfsmittel für di systematische Unterscheidung in Betracht kommt, so gibt es in de That Fälle, in welchen sie nicht nur für die Unterscheidung von Arten, Gattungen und Familien brauchbar ist, sondern auch für di Entscheidung, ob es sich um verwandtschaftliche Beziehungen handel oder nicht, besonders wenn die gewöhnlichen systematischen Charakter zweifelhaft oder undeutlich sind. Selbst als Hilfsmittel für die Be stimmung von Arten hat die Samenentwickelung wegen ihrer oft nu kaum oder überhaupt nicht nachweisbaren Verschiedenheiten oft kein Bedeutung, wie z. B. die Fälle von Geranium, Polemonium und Calen dula zeigen. Wo Haustorien eintreten, sind sie gewöhnlich so charak teristisch, dass sie allein oft genügende Anhaltspunkte bieten, Arter von einander zu unterscheiden, wie es bei den Arten von Linum und nach Dr. Balicka-Iwanowska bei denen von Plantago der Fall ist

Was nun die Gattungen betrifft, so finden wir, dass die Charakter im Allgemeinen bestimmter sind, wie bei Arten. Zuweilen aber treter Merkmale auf, welche bei zwei Gattungen einer und derselben Familioft verschiedener sind als bei zwei oder mehr Familien. Der Typu der Samenentwickelung zum Beispiel von Polemonium, Gilia und Collomia einerseits, ist von dem von Phlox oder Leptosiphon anderer seits verschiedener als der, welcher in den Familien der Campanula ceae, Lobeliaceae und Stylidiaceae auftritt. Polemonium, Gilia und Collomia haben eine normale Entwickelung mit einem Tapetum, Phlor dagegen hat kein Tapetum, besitzt aber ein auffallendes Leitungs system an der Mikropyle, während Leptosiphon ein basales Hausto rium und kein Tapetum besitzt. Peter (3) hat Leptosiphon mi Gilia vereinigt, die Samenentwickelungsmerkmale aber wären für eine Vereinigung derselben nicht günstig. Die Arten der Familien Cam panulaceae, Lobeliaceae und Stylidiaceae zeigen eine sehr ähnliche Samenentwickelung und alle haben Haustorien an der Mikropyle und Chalaza, die von einander sehr wenig abweichen. Nach Dr. Balicka Iwanowska (1) sind die untersuchten Gattungen der Scrophularia ceae nach der Struktur der Samenanlage und dem Vorhandenseil ines Haustoriums nicht schwer von einander zu unterscheiden. lamenanlage der Gattung Menyanthes ist trotz des Fehlens eines laustoriums bei den Gentianaceae von der von Gentiana so sehr verchieden, dass es auch, wenn die gewöhnlichen systematischen Charakere in Betracht gezogen werden, zweifelhaft ist, ob beide einer einigen Familie einzureihen sind.

Wenn wir ferner einen Vergleich zwischen zwei oder mehr sich ystematisch nahestehenden Familien anstellen, so finden wir, dass ianchmal eine Gleichheit in ihrer Samenentwickelung vorhanden ist, velche deutliche Zeichen von Verwandtschaft trägt, während in aneren Fällen dies fast nicht vorzukommen scheint. Die Campanulineae, elche nach Warming (15) aus den Campanulaceae, Lobeliaceae, tylidiaceae und Goodeniaceae bestehen, zeigen eine deutliche Aehnchkeit bezüglich der drei ersten Familien. Alle besitzen ein Tapetum ngs um das Mikropylenende, aus welchem der Embryosack in eine ckförmige Erweiterung auswächst, in die dann Endosperm eintritt, n Haustorium zu bilden. Bei allen, mit Ausnahme der Goodeniaceae, itwickelt sich dieses erst nach der Befruchtung und ist in allen drei ällen sehr ähnlich. Sie zeigen ferner sehr deutliche Haustorien an er Chalaza, die Goodeniaceae dagegen keines. Alle, mit Ausnahme er Stylidiaceae, haben ein Gefässbündel in der Samenanlage, und le besitzen Endosperm im reifen Samen.

Die grössten Verschiedenheiten ergeben sich bei den Gruinales, elche aus Oxalidaceae, Linaceae, Geraniaceae, Tropaeolaceae, Balminaceae und wenigen kleinen Ordnungen bestehen, über die keine tteratur gefunden werden konnte. Die Vertreter der ersteren finden ch in der vorliegenden Arbeit beschrieben, über die beiden anderen urde schon von Hofmeister (8), Guignard (5) und Kayser (11) arbeitet. Alle haben zwei Integumente und ein Gefässbündel. Die calidaceae stimmen ausser in den beiden vorher erwähnten Punkten d einer normalen Entwickelung ohne Tapetum mit keiner der übrigen erein. Die Balsaminaceae haben eine normale Entwickelung und Tapetum. Die Linaceae und Tropaeolaceae besitzen Haustorien der Chalaza, ausserdem zeichnet sich Tropaeolum durch einen gabelten Suspensor aus. Die Geraniaceae stehen in ihrem System zig da durch das Vorhandensein eines Leitungsgewebes an der kropyle und der Chalaza und einen sehr grossen Suspensor. petum ist bei allen, mit Ausnahme der Oxalidaceae, vorhanden, hrend Endosperm im reifen Samen nur bei den Oxalidaceae, Liceae und manchmal auch bei den Geraniaceae auftritt. Flora 1901.

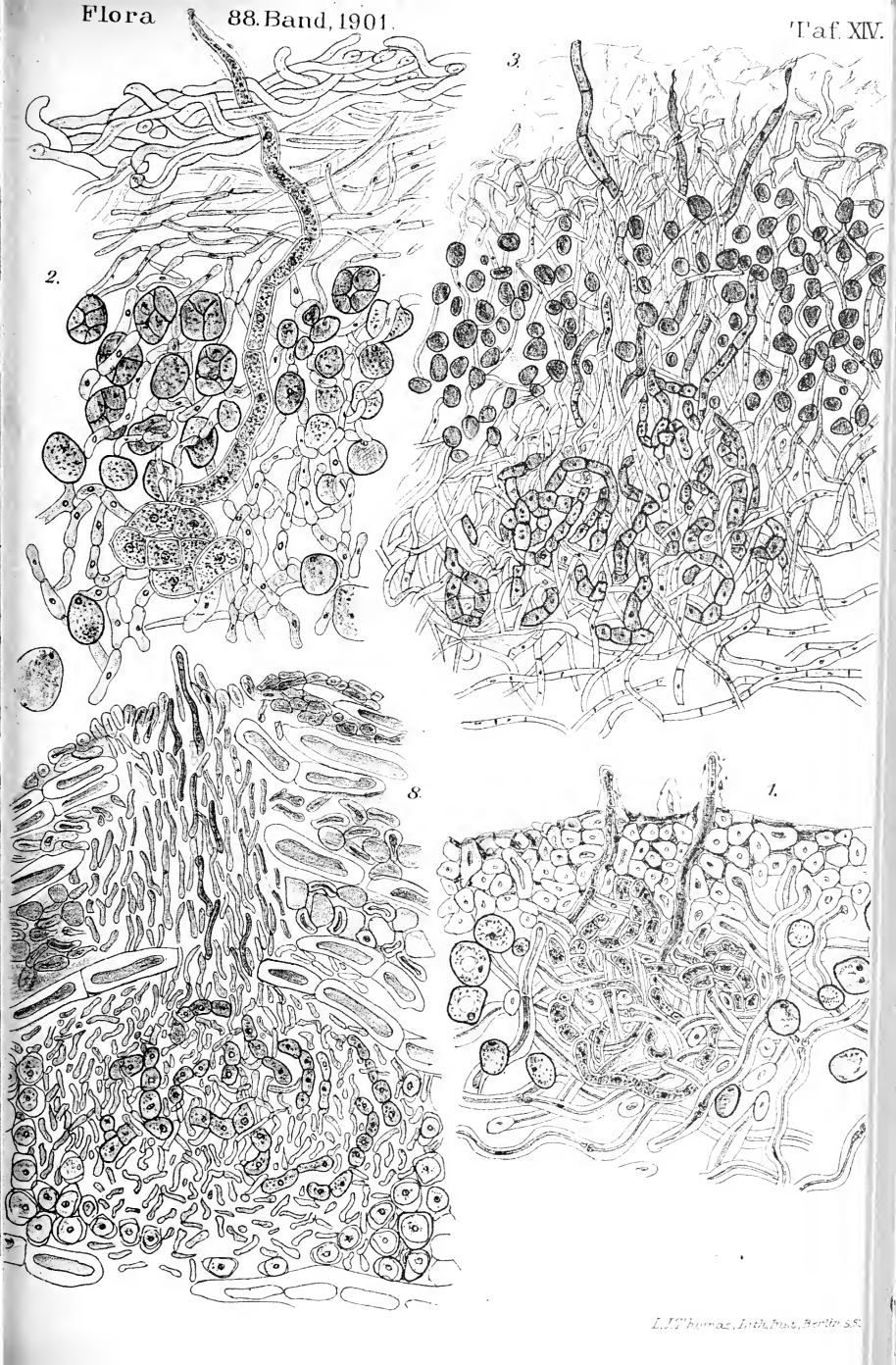
22

Diese Unterschiede lassen erkennen, dass, sofern die Samenentwickelung allein betrachtet würde, diese fünf Ordnungen wenig Verwandtschaft zeigten. Während nun erkannt ist, dass Schlüsse nur auf eine grosse Anzahl von Thatsachen aufgebaut werden dürfen, so ist es ersichtlich, dass eine Anwendung der Samenentwickelung nur dann berechtigt ist, wenn sie im Zusammenhang mit den gewöhnlichen systematischen Charakteren genommen wird, in zweifelhaften Fällen wohl auch mit Vortheil als Bestimmungsmittel in Betracht kommt.

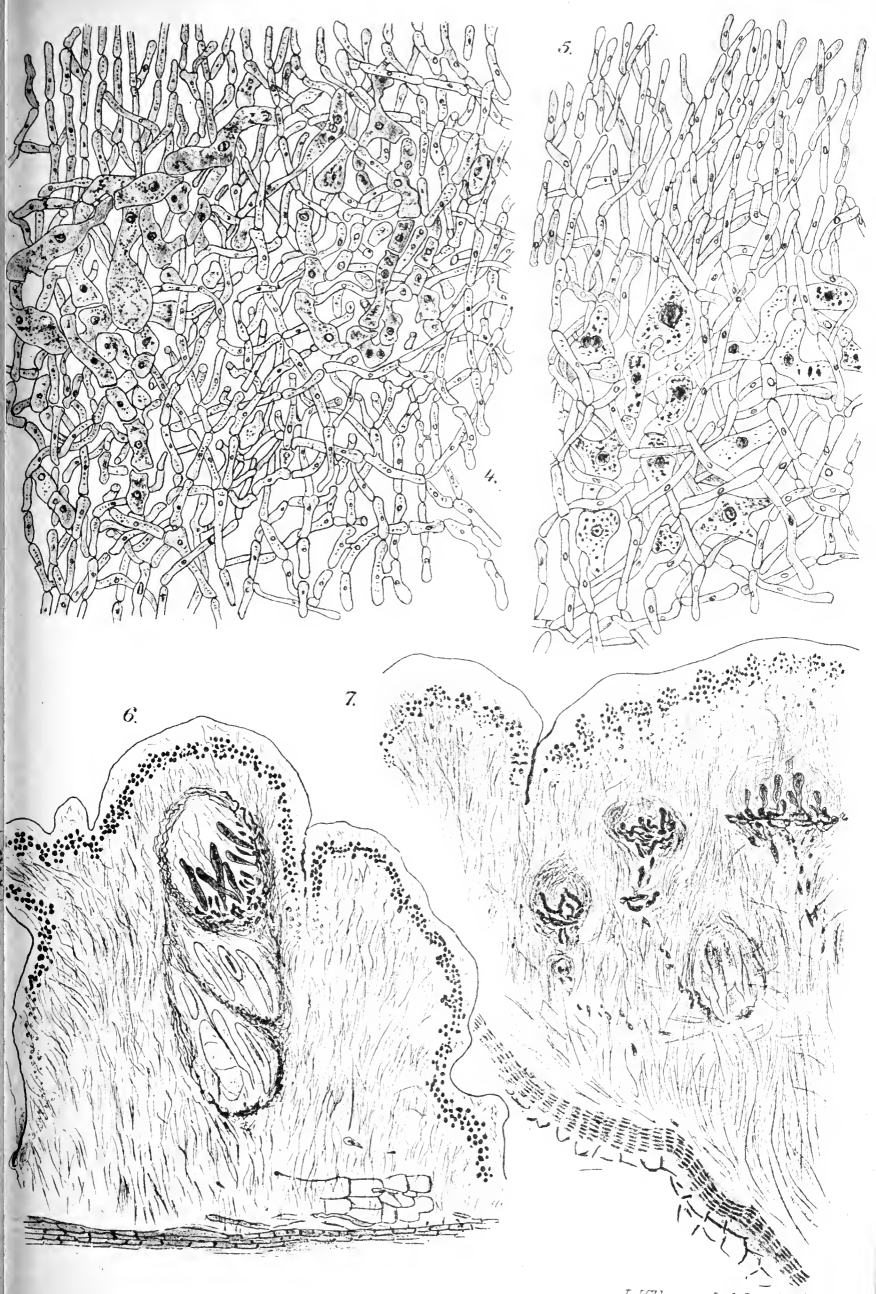
München, pflanzenphysiol. Institut, Februar 1901.

#### Litteratur.

- 1. Dr. Gabrielle Balicka-Iwanowska, "Contribution à l'étude du sac embryonnaire chez certain Gamopetales". Flora 1899, Heft I.
- 2. Dr. H. Campbell, "Notes on the Structure of the Embryosack in Sparganium and Lysichiton." Bot. Gaz. Vol. XXVII, pag. 153—166.
- 3. Engler und Prantl, "Natürliche Pflanzenfamilien".
- 4. Mlle. Mathilde Goldflus, "Sur la structur et les fonctions de l'assise épithéliale et des antipodes chez les Composées." Journal de Botanique, Tome XII, 1898.
- 5. Leon Guignard, "Recherches sur le développement de la graine et en particulier du tegument seminal". Journ. de Bot. 7 Année No. 1, 1893 et seq.
- 6. Fr. Hegelmaier, "Ueber partielle Abschnürung und Obliteration des Keimsacks." Ber. d. D. bot. Ges. Bd. IX. Berlin 1891.
- 7. "Ueber den Keimsack einiger Compositen und dessen Umhüllung." Bot. Ztg. 1899 s. 805 et seq.
- 8. W. Hofmeister, "Die Entstehung des Embryo d. Phanerogamen." Leipzig 1849.
- 9. "Neue Beiträge zur Kenntniss der Embryobildung der Phanerogamen." Leipzig 1859.
- 10. "Neue Beobachtungen über Embryobildung der Phanerogamen." Pringsh. Jahrb. I. Bd. Berlin 1858.
- 11. G. Kayser, "Beiträge zur Kenntniss der Entwickelungsgeschichte der Samen." Pringsh. Jahrb. 1893.
- 12. L. R. Tulasne, "Études d'embryogénie végétale." Ann. d. Sc. Nat. T. 12. 1849.
- 13. J. Vesque, "Nouvelles recherches sur le développement du sac embryonnaire des Phanerogames Angiospermes." Ann. des Sc. Nat. Tome 8. 1878.
- 14. E. Warming, "De l'ovule." Ann. des Sc. Nat. Tome 5. 1878.
- 15. A Handbook of Systematic Botany. London 1895.
- 16. Max Westermaier, "Zur Physiologie und Morphologie der Angiospermen-Samenknospe." Beitr. zur wiss. Bot. Bd. 1 Abth. 2. 1896.
- 17. "Berichtigung zu meiner Arbeit "Zur Physiologie und Morphologie der Angiospermen-Samenknospe"." Ber. d. D. bot. Ges. Bd. XIV Heft 1. 1896.



LIZETINY
OF THE
UNIVERSITY OF ILLINOIS



UNIVERSITY OF ILLINOIS.

# Die Anlage und Entwickelung einiger Flechtenapothecien.

Vor

Dr. E. Baur.

Hierzu Tafel XIV und XV.

Die Frage nach der Sexualität der höheren Ascomyceten, speciell der Flechten, ist in neuester Zeit wieder etwas mehr in Discussion gekommen. Aber heute noch sind wir einer einwandsfreien Entscheidung nicht viel näher, als vor 20 Jahren; weder für noch gegen die Annahme einer Sexualität ist bisher ein stichhaltiger Beweis erbracht.

Auch die Zahl der Species, von denen bisher überhaupt Organe bekannt sind, die als die weiblichen Sexualorgane gedeutet werden zönnten, ist in den letzten Jahren nur wenig grösser geworden.

Im Laufe der letzten Semester habe ich bei mehreren Flechten lie ersten Anfänge der Apothecienbildung untersucht; ich ging dabei nmer von der Hoffnung aus, dass sich vielleicht die eine oder anere Flechte finden liesse, bei welcher die vermuthliche Befruchtung sichter zu verfolgen wäre, als bei den bisher daraufhin beobachteten rten. Diese Hoffnung hat sich nun allerdings nicht erfüllt, aber die erwendete Arbeit lohnte sich doch insofern, als es gelang, bei Veretern der verschiedensten Flechtenfamilien nachzuweisen, dass auch er die ascogenen Hyphen sich als Aussprossungen von Ascogonen itwickeln, die ganz analog denen von Collema, Physcia u. s. w. baut sind. Ferner liessen sich im Laufe der Untersuchungen doch anche Thatsachen feststellen, die interessante Schlaglichter auf die xualitätsfrage werfen.

Zunächst einige Worte über die angewandte Technik. Es ist kannt, dass sich die meisten Flechten sehr schlecht in Paraffin meiden lassen; die Hyphen werden stets, auch bei der sorgfältign Einbettung, spröde und splittern beim Schneiden wie Glas. Idenstückehen mit daraufsitzenden Krustenflechten lassen sich meist Paraffin überhaupt nicht schneiden. Nach vielen fehlgeschlagenen rsuchen habe ich desshalb zuletzt immer von einer etwas modifien Celloidineinbettung 1) Gebrauch gemacht, die für fast alle Flechten e Resultate gibt.

<sup>1)</sup> Ich lasse die Celloidinklötze statt in 80% Alkohol in einem Gemisch von Hycerin: 1 Alkohol 96% zwei bis drei Tage nachhärten. Hierin werden sie tommen durchsichtig und ausserdem die sprödesten Hyphen, Rindenstückehen

Fixirt habe ich meist mit Sublimat-Eisessig (mit Sublimat gesättigte 5 proc. Essigsäure), oder mit dem schwächeren Flemmingschen Säuregemisch, gefärbt meist mit Haemalaun.

# Parmelia Acetabulum (Neck.) Dub.

Parmelia Acetabulum gibt für das Studium der Carpogone ein besseres Object ab, als man wegen des verhältnissmässig geringen Apotheciumreichthums erwarten sollte. In jungen Thalluslappen, die nach längerem Regenwetter gesammelt sind, findet man immer frische Carpogone in grosser Zahl.

Von allen übrigen bisher bekannten Flechten unterscheidet sich P. Acetabulum dadurch, dass die Carpogone nicht mehr oder wenige frei und einzeln im Hyphengewebe liegen, sondern sie sind stet zu Gruppen von 3-6 vereinigt und von einem engverfilzten, rinden ähnlichen Plectenchym umhüllt. Schon bei ganz schwacher Vergrösserung kann man diese 50-70 \mu breiten Carpogongruppen in de Schnitten erkennen, sie sehen aus wie locale, gegen und in die Genidienschicht vordringende Verdickungen des Rindengewebes.

Die einzelnen Carpogone (Fig. 1) zeigen im grossen und ganze die schon für Collema, Physcia u. a. bekannte charakteristische Gestalt mit einem untern, schraubigen oder unregelmässig verknotete Theil, dem Ascogon und einer mehr oder weniger gerade nach de Thallusoberfläche wachsenden Trichogyne. Das Ascogon ist jedoc vielzelliger und windungsreicher als bei den genannten Gattunger Regelmässige Schrauben, wie bei Collema kommen nur selten von meist sind alle in einer Gruppe zusammenliegende Ascogone zu eine unentwirrbaren Knäuel verschlungen.

Im Gegensatz zu den ungemein dickwandigen und englumige vegetativen Hyphen sind die Ascogonzellen verhältnissmässig dün wandig und weitlumig — 2—3 μ breit, 3—5 μ lang — und enthalte sehr reichliches dichtkörniges Protoplasma; wie auch die vegetative Hyphen sind sie ausnahmslos einkernig; der Kern liegt in der Mit der Zelle.

Die Trichogynen sind entsprechend der oberflächlichen Lage d Carpogone nur kurz und bestehen aus wenigen, 3—6, Zellen. Ei irgendwie scharf bezeichnete Grenze zwischen Ascogon und Trich gyne ist nicht erkennbar. Die Trichogynzellen gleichen den Asc

u. s. w. weich und gut schneidbar. Schneiden kann man trocken oder bes feucht (70 %) Alkohol). Ich kann dieses bisher nur in der pathologisch-anatorschen Technik benutzte Verfahren für viele pflanzliche Objecte nur sehr empfehl

gonzellen, sie sind nur etwas schmäler und länger, besonders die äussersten 2-3 Zellen sind sehr schmal und langgestreckt. Die Trichogynspitze überragt die Thallusoberfläche um etwa 10-15  $\mu$ . Kleine Fremdkörper, Russ u. s. w., die ihr oft anhaften, lassen wohl den Schluss zu, dass sie nach aussen eine klebrige Masse abscheidet.

P. Acetabulum entwickelt Carpogone während des ganzen Jahres; etwas reichlicher als sonst findet man frische Carpogone im Herbst, fast ebenso häufig im Frühjahr.

Die Carpogongruppen liegen in den jungen Thallustheilen, wie schon erwähnt in ungemein grosser Zahl, oft trifft ein Schnitt durch einen etwa 1 cm breiten Lappen bis zu 10 Stück, von denen allerdings nicht mehr alle entwickelungsfähig sind. Bei einem kräftigen Thallus kommen im Durchschnitt 20-30 Carpogongruppen auf einen jungen Lappen von etwa 1 qcm Grösse. Ein etwa 1 qcm grosser Thallus trägt im Herbst bis zu 500 und mehr Carpogongruppen, von denen etwa ein Viertel sicher noch entwickelungsfähig ist. Zahl der Apothecien verglichen ist das sehr viel. Auf einen Thallus von derselben Grösse kommen allerhöchstens etwa 30 Apothecien, meistens aber noch viel weniger; nimmt man für ein Apothecium die sicher nicht zu hoch gegriffene Lebensdauer von drei Jahren an, so kommen wir auf einen Jahreszuwachs von nur zehn Apothecien. werden also unverhältnissmässig viel mehr Carpogone ausgebildet, als sich später zu Apothecien entwickeln.

Es gelingt denn auch leicht, in alten Thalluslappen, zwischen den Apothecien die zurückgebildeten "verblühten" Carpogongruppen zu finden. Nur die plectenchymatische Hülle ist übrig geblieben, die plasmareichen Carpogonzellen selbst sind verschwunden und in dem Maasse, wie die Rinde sich nach aussen abschuppt und vom Thallus her nachwächst, werden auch diese Hyphenknäuel allmählich abgestossen.

Wie lange Zeit ein und dasselbe Carpogon entwickelungsfähig bezw. nach meiner Auffassung empfängnissfähig bleibt, das habe ich nicht feststellen können, ebenso weiss ich auch nicht, ob dasselbe Carpogon mehrere Male Trichogynen nach aussen treibt; letzteres scheint mir jedoch nicht unwahrscheinlich zu sein.

An den Carpogonen, die sich zu Apothecien weiter entwickeln, verschwinden zunächst die Trichogynen. Die Ascogone treiben schon sehr frühzeitig zahlreiche Seitenzweige. Auch die Hüllhyphen beginnen lebhaft zu wachsen und stellen sich allmählich senkrecht zur Oberfläche; ihre Zahl vermehrt sich beträchtlich durch Zuwachs von

den benachbarten Thallushyphen her. Der Durchbruch der jungen Anlage erfolgt im Wesentlichen ganz analog wie bei Physcia (Darbishire [3]) 1). Davon, dass die Trichogyne dem nachwachsenden Apothecium den Weg als "Terrebrator" vorbohre, ist auch bei Parmelia nichts zu sehen. Im Einzelnen finden sich allerdings in der weitern Ausbildung der Apothecien manche Verschiedenheiten von Physica, ganz entsprechend dem etwas complicirteren Bau des Apotheciums von P. Acetabulum, doch will ich hier nicht näher darauf eingehen.

### Anaptychia ciliaris (L.) Kbr.

Wie zu erwarten war, liegen bei Anaptychia die Verhältnisse ganz ähnlich wie bei Physcia; ein Hinweis auf Fig. 2 genügt, um dies darzuthun; auch dem was Lindau (9) über Zahl, Zeit der Ausbildung u. s. w. angibt, habe ich nichts hinzuzufügen. A. ciliaris dürfte für Flechtencarpogone ein sehr geeignetes Demonstrationsobject abgeben, da hier die Carpogone sehr gross sind und ziemlich frei liegen. Die Stellen, wo man an den jungen Lappen die Carpogone zu suchen hat, sind schon mit blossem Auge als kleine dunkle Höckerchen zu erkennen.

### Physcia alba (Fee.) Müll. Arg.

Von Ph. pulverulenta unterscheidet sich die brasilianische Ph. alba dadurch, dass die Carpogone tiefer, etwa in der Mitte des Markes liegen, im übrigen sind sie kaum von denen von Ph. pulverulenta verschieden.

### Pertusaria communis DC.

Die Apotheciumentwickelung von P. communis wurde 1882 von Krabbe (6) untersucht. Krabbe gibt für P. communis und leioplaca Folgendes an: "Die jüngsten von mir aufgefundenen Stadien bestanden aus wenigen, zu einem Knäuel verflochtenen Hyphen, an welchen trotz reichlichen, unmittelbar aus dem Freien geholten Materials nie etwas aufzufinden war, was auf einen voraufgegangenen Sexualact oder auf das Vorhandensein zweier Fasersysteme hätte schliessen lassen."

Ich selbst untersuchte ausschliesslich Pertusaria communis und kam dabei zu einem von Krabbes Angaben doch wesentlich abweichenden Ergebniss.

<sup>1)</sup> Die Zahlen beziehen sich auf das Litteraturverzeichniss am Schluss der Arbeit.

Die ersten Anlagen der Apothecien finden sich hauptsächlich in den Randtheilen des Thallus, bei schwacher Vergrösserung fallen sie als dicht unter der Gonidienschicht liegende Hyphenknäuel ins Auge. Die Hyphen, die an dieser Knäuelbildung theilnehmen, sind weitlumiger und dünnwandiger, ihr Plasma und ihre Kerne färben sich stärker mit Haemalaun als die übrigen Thallushyphen. Einzelne Zellreihen zeigen diese Eigenschaften in besonders hohem Grade. etwas älteres Stadium stellt Fig. 3 dar; in dem Hyphenknäuel lassen sich jetzt deutlich zweierlei verschiedene Elemente unterscheiden: die Ascogone und die Hüllhyphen. Die Ascogone sind bei Pertusaria sehr vielzellig, noch vielzelliger als bei Parmelia Acetabulum und wirr durcheinander geknotet. Stets liegen mehrere, bis zu 20 in einem Knäuel beisammen und es ist ganz unmöglich ein einzelnes Ascogon in seinem ganzen Verlaufe zu verfolgen. Es ist mir daher auch nicht gelungen zu entscheiden, ob und wie die verschiedenen Ascogone untereinander zusammenhängen, ob sie alle von einer Traghyphe abstammen oder ob sie verschiedenen Hyphen aufsitzen. Ascogonzellen sind einkernig und 4-5 µ lang, 3-4 µ breit.

Die Untersuchung der Trichogynen machte lange Zeit grosse Schwierigkeiten, ich fand zwar sehr häufig Carpogongruppen, bei denen mehrere Trichogynen bis zur Gonidienschicht verfolgbar waren, aber Stadien, bei denen die Trichogynen die Thallusaussenfläche erreichten, fand ich anfangs nie, meist verschwand der Trichogynfaden in der Gonidienschicht und nur an besonders günstigen Präparaten liess sich erkennen, dass eine ganz zusammengeschrumpfte, kaum noch erkennbare Zellreihe die Trichogyne noch ein Stück weit in die Rinde hinein fortsetzte. Ich glaubte schon, dass von Pertusaria überhaupt nie typische vollkommene Trichogyne ausgebildet würden, als ich durch eine Anzahl Bilder, wie Fig. 3, eines anderen belehrt wurde. Allem Anscheine nach sind aber die Trichogynen sehr kurzlebig und sterben bald von obenher ab, nur der unterste Theil bleibt lange erhalten. Die Trichogynzellen sind etwa 4-6 µ lang, 3-4 µ breit. Spitze ragt nur gerade eben über die Rinde hervor, ist aber von den meist todten Rindenhyphen durch ihren Plasmareichthum und ihre Dünnwandigkeit leicht zu unterscheiden.

Auch Pertusaria communis trägt Carpogone während des ganzen Jahres mit je einem Maximum der Häufigkeit im Herbst und im Frühjahr.

Die Zahl der Carpogone ist in verschiedenen Thallis sehr verschieden, sie ist jedoch meist verhältnissmässig kleiner als man nach

Analogie von Parmelia, Physcia u. s. w. erwarten sollte. Unentwickelt wieder zu Grunde gehende Carpogone habe ich bei Pertusaria nie gesehen, wohl aber findet man immer junge Apothecien in den verschiedensten Stadien der Entwickelung. Danach scheint sich also fast jede Carpogongruppe auch zu einem Apothecium weiter zu bilden.

Ein Stück aus einer derartigen jungen Apotheciumanlage stellt Fig. 4 dar, die Trichogynen sind verschwunden, die Ascogone haben zahlreiche Aussprossungen getrieben. Es sind dies sehr sonderbare unregelmässig geformte, grosse, zartwandige Zellen mit körnigem, sehr vacuolreichem Plasma und einem grossen Kern. Diese "ascogenen Hyphen" bilden ein von den Hüllhyphen zwar dicht durchflochtenes, aber doch scharf getrenntes Fasersystem für sich. Auch die Hüllhyphen haben sich stark vermehrt und im obern Theil der Anlage mehr und mehr senkrecht zur Rinde gestellt; sie nehmen allmählich den Charakter von Paraphysen an. Die weitere Ausbildung zum fertigen Apothecium geht derart vor sich, dass sich zunächst eine aus besonders engverfilzten Hyphen bestehende Hülle entwickelt, während die Paraphysen etwas convergirend gegen die Rinde vorwachsen und auf einer kleinen Stelle sich zwischen die Rindenhyphen eindrängen. Das Apothecium erhält auf diese Weise eine Verbindung mit der Die ascogenen Hyphen haben inzwischen ein Grunde des Apotheciums ausgebreitetes Netzwerk gebildet, als dessen Aussprossungen weiterhin die Asci entstehen (Fig. 5).

Bis zu diesem Entwickelungsstadium zeigt also Pertusaria communis nichts von andern Flechten sehr Abweichendes, wohl aber im weitern Verhalten der Apothecien. Wie schon Krabbe (6) angibt, sind diese nämlich im Stande, durch seitliche Aussprossungen secundäre Apothecien zu bilden. Krabbe schildert den Vorgang folgendermaassen: "Hat die Pertusariafrucht mit ihrem Scheitel die Thallusdecke durchbrochen oder steht sie doch diesem Zeitpunkte nahe bevor, dann bilden sich an ihrer Peripherie dort, wo sich bei ausgeprägten differencirten Apothecien oder besser Perithecien das Excipulum proprium befinden würde, neue Vegetationsheerde, indem hier das Paraphysengewebe sich lebhaft zu verzweigen beginnt und so die Entwickelung eines neuen Sprosses einleitet." ... "Der Thallus gibt anfänglich durch entsprechende Vergrösserung dem heranwachsenden Apotheciumsprosse nach, bis er endlich von diesem durchwachsen wird. Wir haben nun innerhalb einer Thalluswarze zwei Sprosse, jeder mit einer besonderen Oeffnung im Thallus. Sprosse stehen an ihrer Basis im Zusammenhang." . . . "Das Schlauchfasergewebe des secundären Sprosses verdankt seinen Ursprung demjenigen des Muttersprosses." . . . "Anstatt eines können auch im Umkreise eines Apotheciums mehrere Neubildungen von Sprossen stattfinden."

Ich kann diese Angaben in der Hauptsache nur bestätigen. Bildung von secundären Apothecien ist aber noch viel mannigfaltiger und geht ausserdem nicht, wie Krabbe angibt, von jungen noch lebhaft thätigen Apothecien aus, sondern hauptsächlich von solchen, die durch das Dickenwachsthum des Thallus allmählich zu weit in die Tiefe verlagert und dadurch zur Degeneration gezwungen sind. Die Sache liegt so: Während in der Randzone eines Pertusariathallus, wo die meisten Carpogone entwickelt werden, das Wachsthum hauptsächlich in radiärer Richtung erfolgt, die Hyphen alle mehr oder weniger parallel der Unterlage verlaufen, findet im Centrum nur ein Wachsthum in die Dicke statt; der Hyphenverlauf ist hier senkrecht zur Unterlage. Das Dickenwachsthum geht am stärksten in einer Zone vor sich, die ungefähr mit der Gonidienschicht zusammenfällt. Die ursprünglich dicht unter der Gonidienschicht liegenden Apothecien kommen also dadurch immer tiefer in den Thallus hinein zu liegen und degeneriren früher oder später. Schon vorher haben aber die ascogenen Hyphen eine Art von Wanderung unternommen. Betrachten wir zunächst den einfachsten Fall. Die ascogenen Hyphen wachsen hier an der einen Seitenwand des Apotheciums ein Stück nach oben, während sie rückwärtig absterben, breiten sie sich oben zu einem neuen Hypothecium aus, es entsteht also über dem alten Apothecium ein neues. Dieser Process wiederholt sich des öftern, man erhält auf diese Weise Bilder wie das in Fig. 6 dargestellte, wo das noch thätige Apothecium oben auf den Resten seiner vorhergegangenen Generationen sitzt.

Dieses Weiterwachsen der ascogenen Hyphen kann, wie Fig. 7 zeigt, auch ganz seitab von dem Mutterapothecium erfolgen; indem sie stets in dem Maasse von rückwärts her absterben, wie sie an der Spitze weiterwachsen, können sie bis zu 2 mm lange Strecken durchwandern. An irgend einer Stelle breiten sie sich dann zu einem neuen Hypothecium aus; die hier liegenden vegetativen Hyphen werden dadurch zu lebhaftem Wachsthum gereizt und bilden sich zu Hüllhyphen und Paraphysen um; es entsteht so ein neues Apothecium.

Die Zahl der auf diese Weise durch secundäre Sprossung enttandenen Apothecien ist grösser, als die Zahl der aus Carpogonen lirect entstandenen. Wenn das Trichogyn, wie Lindau will, ein Bohrer für das junge Apothecium ist, wesshalb bahnen sich denn all diese secundären Apothecien ihren Weg nach aussen ohne "Terrebrator", obgleich sie doch eine dickere und ältere Thallusschicht zu durchbrechen haben, als die aus Carpogonen entstehenden primären Apothecien?

Pyrenula nitida (Schrad.) Ach.

Die sämmtlichen Flechten, von denen bisher die ersten Anfänge der Apothecien genauer bekannt sind, gehören zu den Discolichenen, es war daher von besonderem Interesse, diese Verhältnisse auch bei einem Vertreter der Pyrenolichenen klarzulegen. Nach den Ergebnissen der Untersuchung von Pyrenula scheint hierin ein tiefer gehender Unterschied zwischen den beiden Flechtengruppen nicht zu bestehen. Auch bei Pyrenula sind die ascogenen Hyphen auf typische Carpogone zurückzuführen, die in ihrer Form und Gruppirung denen von Pertusaria noch am meisten ähnlich sind.

Bekanntlich treten in einem Schnitt durch den Pyrenulathallus die Hyphen des Flechtenpilzes sehr zurück, gegenüber den grossen, dicht gedrängt liegenden Algenzellen; es gelingt in den mittleren Thallusschichten auf grosse Strecken hin oft nur schwer, diese Hyphen überhaupt zu sehen. Um so leichter wird die Auffindung der aus einem dichten Hyphenknäuel bestehenden ersten Anfänge der Peri-Meist liegen diese Hyphenknäuel etwa in gleicher Höhe mit den tiefsten Gonidien, oft aber auch noch unterhalb derselben. sehr frühzeitig, lange ehe innerhalb der jungen Anlage die Differenzirung der Ascogone beginnt, wächst ein dickes Hyphenbündel nach aussen; die Enden dieser Hyphen durchbohren die Rinde und er-Diese Hyphen verhalten sich also gerade so, reichen die Oberfläche. wie z. B. bei Pertusaria, Physcia u. s. w. die ersten Paraphysen, die dem Apothecium den Weg nach aussen bahnen. Die ganze Anlage nimmt dabei fortwährend an Grösse zu und wir erhalten so ein Stadium, wo sie schon ganz die äussere Form und fast ganz die Grösse eines Peritheciums zeigt, in ihrem Innern aber noch keine deutliche Differenzirung erkennen lässt. Erst jetzt treten in dem dicken Hyphenknäuel einzelne sehr dicke und kurzzellige Fäden auf, die Ascogone. Die einzelnen Ascogone sind nur wenigzellig und theils unregelmässig hin und her gebogen, wie in dem in Fig. 8 dargestellten Fall, theils auch ziemlich geradlinig verlaufend. Die einzelnen Zellen sind einkernig; sie sind 1-2 µ lang und etwa gleich breit.

Ebenso findet man jetzt in dem gegen die Rinde zu gewachsenen Hyphenbündel einzelne dickere, plasmareichere Zellfäden, die Trichogynen. Während aber dieses Hyphenbündel etwa in der Höhe der Rinde endigt und in seinem oberen Theil aus dickwandigen, gebräunten, sehr englumigen Zellen besteht, ragen die Trichogynspitzen weit — 5—10 µ — über die Rinde hervor und behalten ihre relativ dünne Wand und ihren reichen Plasmagehalt bei.

Wie bereits erwähnt, liegen in einer Peritheciumanlage immer mehrere Carpogone zusammen, etwa 5-10.

Von allen andern bisher bekannten Flechtengattungen unterscheidet sich Pyrenula dadurch, dass sie nicht während des ganzen Jahres Carpogone ausbildet, sondern nur während der Monate Februar bis April. Obwohl ich eine grosse Zahl von Pyrenulathallis auch während der Sommer- und Herbstmonate untersuchte, gelang es mir nie, zu siner andern Zeit Carpogone zu finden.

Zur Weiterentwickelung, zur Bildung von Perithecien scheinen bei Pyrenula so ziemlich alle junge Anlagen zu kommen, ich habe venigstens nie etwas finden können, was den "verblühten" Carpogonen on Parmelia u. a. analog gewesen wäre.

Die Entwickelung der jungen Perithecien erfolgt verhältnissmässig asch, innerhalb weniger Wochen. Auch hier verschwinden die Trichoynen, die Ascogone sprossen aus und bilden ein Geflecht von ascoenen Hyphen, die sich am Grunde der jungen Perithecien ausbreiten. Itwa gleichzeitig damit beginnt auch das aus dunkelbraun gefärbtem ngmaschigen Plectenchym bestehende Gehäuse sich auszubilden.

Secundäre Aussprossungen der Perithecien kommen bei Pyrenula icht vor.

Auf die Frage nach der Function der Flechtencarpogone bin ich ei den einzelnen Species absichtlich nicht eingegangen, ich möchte ie Sexualitätsfrage im Zusammenhange besprechen.

Es ist wohl nicht unangebracht, vorher einmal kurz zusammenifassen, was bislang über das Vorkommen von Carpogonen bei
lechten bekannt ist. Alles in allem sind erst etwa zwei Dutzend
attungen darauf hin untersucht worden, theilweise allerdings schon
or langer Zeit 1) und noch mit der denkbar einfachsten Technik.
Vir haben danach folgendes:

Vollkommen typische Carpogone, mit Ascogon und einer die inde durchbohrenden Trichogyne sind zweifellos nachgewiesen und

<sup>1)</sup> Arbeiten, die aus der Zeit vor der Entdeckung der Collemaceencarpogone mmen, habe ich ganz unberücksichtigt gelassen; ihre Resultate können heute um mehr verwerthet werden.

beschrieben für: Anaptychia (Lindau [9]), Physcia (Lindau [9]), Darbishire [3] (Mäule [12]), Parmelia, Ramalina (Lindau [9]), Placodium (Lindau [9]), Lecanora (Lindau [9]), Pertusaria, Gyrophora (Lindau [10]), Pyrenula, Collema (Stahl [15], Borzi [2] u. a.), Leptogium (Stahl [15], Borzi [2] u. a.), Synechoblastus (Stahl [15], Borzi [2] u. a.), Physma (Stahl [15], Borzi [2] u. a.); Lepidocollema (Zukal [18]).

Typische Carpogone sollen ferner bei den folgenden Gattungen ausgebildet werden, sind aber noch nicht zweifellos nachgewiesen: Usnea (Wainio [17]), Xanthoria (Lindau [9]), Lecidella (Lindau [9]), Pyrenopsis (Wainio [17]), Coccocarpia (Wainio [17]), Sphaerophoropsis (Wainio [17]), Pseudopyrenula (Wainio [17]), Cladonia (Wainio [17]) und [18]).

Nur Ascogone, aber keine Trichogynen sollen sich finden bei: Peltigera (Fünfstück [4]), Peltidea (Fünfstück [4]), Nephroma (Fünfstück [4]).

Ganz ohne vorhergehende Ausbildung eines Ascogons, indem ohne Weiteres einige gewöhnliche vegetative Hyphen sich in ascogene Hyphen umwandeln, sollen folgende Gattungen ihre Apothecien entwickeln: Sphyridium (Krabbe [6]), Calicium (Neubner [11]), Phlyctis (Krabbe [6]), Phialopsis (Krabbe [6]), Cladonia (Krabbe [6, 7 und 8]).

Auch für Pertusaria und Gyrophora, bei denen jetzt durch Lindau und mich die Carpogone nachgewiesen sind, hatte Krabbe eine derartige Entstehungsweise der Apothecien angegeben. Das zeigt, wie vorsichtig man diese negativen Resultate auffassen muss. Ob überhaupt bei den Flechtenascomyceten diese letztgenannte Entstehungsweise der Apothecien häufiger vorkommt, ist höchst zweifelhaft. Jedenfalls gehen wir wohl nicht fehl, wenn wir annehmen, dass bei weitaus den meisten Flechten die ascogenen Hyphen von einem Carpogon ihren Ursprung herleiten, das analog dem von Collema gebaut ist.

Für Collema scheint mir die Annahme einer Sexualität kaum mehr abweisbar zu sein. 1) Kurz gefasst liegen die Verhältnisse hier ja wohl folgendermaassen: Collema bildet sehr zahlreiche Carpogone aus, viel mehr, als später zu Apothecien werden. Was haben diese wenigen Carpogone, die zur Weiterentwickelung gelangen, vor all den anderen voraus? Was hat diese scheinbare Vergeudung von Nährstoffen für

<sup>1)</sup> Vergl. Stahl (15), Baur (1).

einen Zweck? Ich weiss keine andere Antwort auf diese Fragen, als die, dass die Carpogone von sich allein aus sich nicht weiter entwickeln können, sondern dass sie dazu eines von aussen kommenden Reizes bedürfen.

Ausnahmslos geht der Weiterentwickelung eines Carpogons eine von aussen nach innen forschreitende Durchbohrung und Verquellung der Trichogynquerwände voraus und ebenso regelmässig finden wir an allen Trichogynspitzen, deren zugehöriges Ascogon die Apotheciumbildung beginnt, ein untrennbar fest anhaftendes Spermatium, das seinen Inhalt entleert hat. An allen den vielen Carpogonen, die der Rückbildung anheimfallen, ohne sich weiter zu entwickeln, ist lies nie der Fall. Jeder Unbefangene muss daraus den Schluss siehen, dass der für die Weiterentwickelung eines Carpogons nöthige Reiz nichts anderes sein kann, als die Copulation mit einem Spernatium.

Die Deutung der Spermatien als männliche Sexualzellen scheint a nun freilich durch Möllers (13) Keimungsversuche unmöglich genacht zu sein. Möller gelang es bekanntlich, die "Spermatien" iniger Arten von Buellia, Opegrapha und Calicium in Nährlösungen um Keimen zu bringen. Aus den Spermatien entwickelten sich junge Thalli ebenso gut wie aus den Ascosporen. Daraus zog Möller den chluss, dass überhaupt alle Flechtenspermatien nichts anderes seien els Pyknosporen. Ich will gerne zugeben, dass die auch durch ihre rösse und Form etwas abweichenden "Spermatien" der genannten nd vielleicht auch mancher andern Flechten keine Spermatien, sonern Pyknosporen oder doch apogam gewordene Spermatien sind, ber man darf dies doch nicht für alle Flechtenspermatien verallgeneinern. In einer spätern Arbeit (14) berichtet Möller allerdings, ass es ihm gelungen sei, auch die Spermatien von Collema microhyllum zum Keimen zu bringen. Sehr langsam, im Laufe von vier lonaten, wuchsen die Spermatien dieser Species zu einem kurzen, ber verzweigten Schlauche aus. Ob man dies Keimung nennen darf, t mir zweifelhaft, jedenfalls beweist ein derartiges kümmerliches uswachsen nichts gegen die Auffassung der Spermatien als männche Sexualzellen. Aber auch für den Fall, dass es mit dieser eimung doch seine Richtigkeit hätte, stünde diese "Keimung der ännlichen Sexualzellen" nicht einzig da, ich erinnere nur, wie dies st neuerdings wieder Solms1) gethan hat, an die Gameten von ctocarpus und Ulothrix.

<sup>1)</sup> Bot. Zeitung 1900 Nr. 24.

Die Frage nach der Sexualität liegt bei Collema meines Er achtens nicht anders, als bei den Laboulbeniaceen, auch dort hat man nur das Anhaften von Spermatien gesehen; den ganzen Sexualac selbst hat noch niemand verfolgt und doch zweifelt an der Sexualitä der Laboulbeniaceen wohl niemand.

Im wesentlichen dieselbe Sachlage haben wir auch bei Parmelia Wie schon erwähnt, können wir annehmen, dass ein etwa 1 qdn grosser Thallus etwa 125 entwickelungsfähige Carpogone trägt, an dererseits beträgt in einem solchen Thallus der jährliche Zuwach an Apothecien höchstens zehn. Selbst wenn man nun annimmt, das eine Carpogongruppe ihre Entwickelungsfähigkeit ein ganzes Jahr be hält, was doch sicher nicht zu kurz angenommen ist, kommt man zu dem Ergebniss, dass nur eine Carpogongruppe von sechsen sich zu einem Apothecium entwickelt. Wie bei Collema muss man also auch hier zu dem Schlusse kommen, dass die Carpogone eines von aussen kommenden Reizes bedürfen, um sich zu einem Apothecium weite bilden zu können, und dies kann ja wohl nicht gut etwas andere sein, als die Befruchtung durch ein Spermatium.

Schwer verständlich ist mir nur, wesshalb die Befruchtung blost bei so wenigen Trichogynen erfolgt. Parmelia Acetabulum trägt seht zahlreiche Spermogonien; die Oeffnungen derselben liegen überal zwischen den Trichogynspitzen. Danach muss also entweder Kreuz befruchtung nöthig sein oder aber die Spermatien haben mit der Weiterentwickelung der Carpogone nichts zu thun. Dass nur diese beiden Möglichkeiten vorhanden sind, will ich nicht ableugnen.

Directe Beobachtungen über den Sexualact bei Parmelia zu machen, gelang mir nicht; die Aussichten, dass dies gelingen könnte sind allerdings auch äusserst gering, wie folgende einfache Berech nung ergibt: An zehn Stellen findet nach unserer früheren Fest stellung in einem 1 qdm grossen Thallus während eines ganzen Jahres je ein Sexualact statt. Angenommen, der eigentliche Befruchtungsvorgang dauere zwei Tage, müssten wir einen ganzen Flechtenthallus in Schnittserien zerlegen, um nur mit einer Wahrscheinlichkeit von 1 gegen 17 darauf rechnen zu können, dass wir ein einziges Befruchtungsstadium finden. So viele Schnitte fertig herzustellen und zu durchsuchen, wäre schon mit Paraffinserien eine heillose Arbeit mit Celloidinschnitten ist es vollends nicht ausführbar.

Ganz ähnliche Ueberlegungen wie für Parmelia lassen sich auch für Physcia und Anaptychia anstellen. Entsprechend der viel grössern Zahl von jährlich neugebildeten Apothecien sind hier jedoch die Aus-

sichten auf eine Beobachtung des Sexualactes etwas besser, sehr gering sind sie aber trotzdem noch.

Wie es mit der Sexualität von Pyrenula steht, ist vorläufig schwer zu entscheiden. Die grosse Zahl und kurze Blüthezeit der Carpogone lässt hier wohl noch am ehesten eine Verfolgung des Befruchtungsvorganges möglich erscheinen; dem stellt aber die sehr geringe Grösse der Carpogone ein fast unübersteigliches Hinderniss in den Weg.

Von besonderem Interesse sind die Erscheinungen bei Pertusaria. Wir sehen, dass die ascogenen Hyphen sozusagen wie ein fremder Organismus im Körper der Flechte leben, sie bilden eine eigene Generation für sich, einen Pertusariasporophyten. Der Analogieschluss, dass auch dieser Sporophyt seinen Ursprung einem Sexualact verdankt, liegt wohl nahe genug. Mit Pertusaria verglichen, werden jetzt auch die Erscheinungen bei Cladonia leichter verständlich. Die Angaben Wainio's (16) (17), dass die ascogenen Hyphen auch bei Cladonia in letzter Linie auf Carpogone zurückzuführen seien, die in den jungen Thallusschuppen liegen, gewinnt sehr an Wahrscheinlichkeit.

Auf alle die Consequenzen einzugehen, die die Annahme einer Sexualität der Flechten nach sich zieht, das wäre ja wohl noch etwas verfrüht. Ausserdem könnte ich mich doch nur in jeder Hinsicht dem anschliessen, was Harper (5) in seiner letzten Pyronema-Arbeit usführt. Er behandelt die wichtigsten hierher gehörenden Fragen on einem so ähnlichen Standpunkte aus und so klar und gründlich, lass ich seinen Ausführungen doch nur Weniges hinzuzufügen hätte.

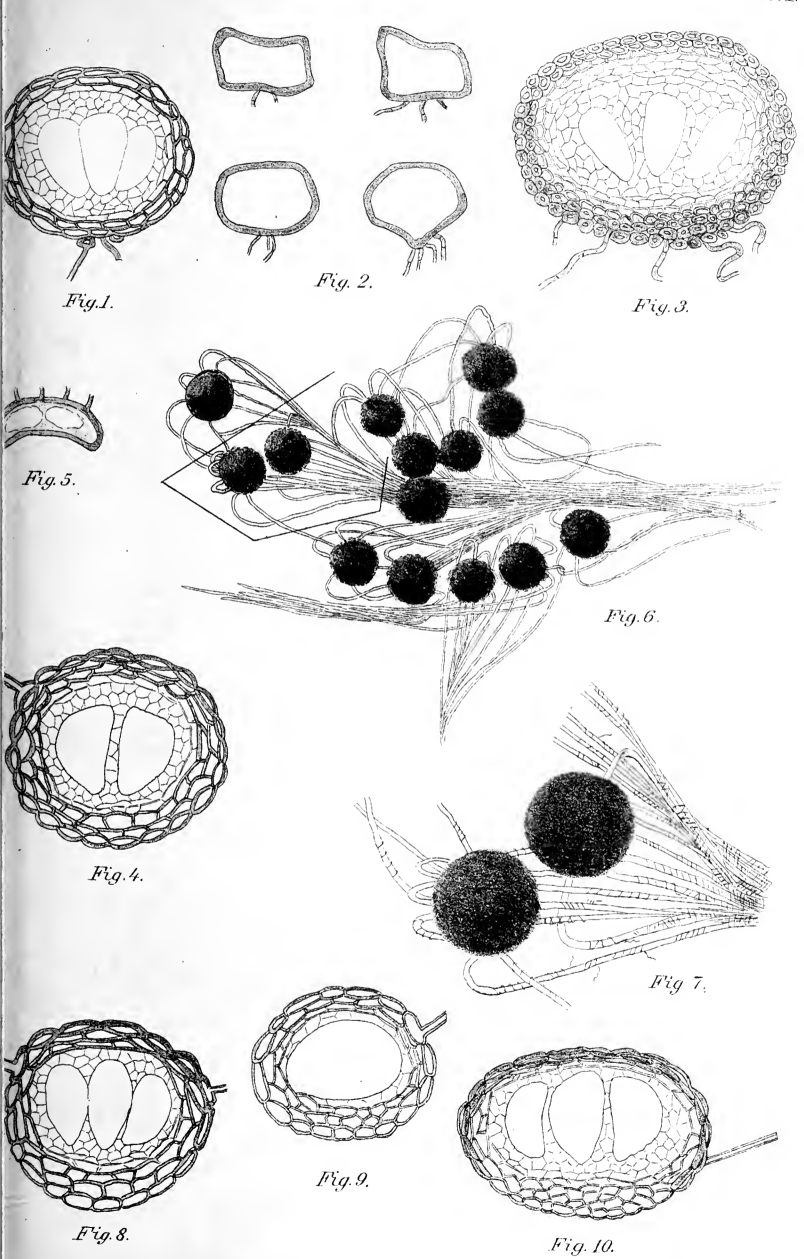
## Litteratur.

- 1. Baur E., Zur Frage nach der Sexualität der Collemaceen. Ber. d. d. bot. Ges. 1898.
- 2. Borzi, Studii sulla sessualità degli ascomiceti. Nuovo gjornale botanico italiano. Genova 1878.
- 3. Darbishire O. V., Ueber die Apothecium-Entwickelung der Flechte Physcia pulverulenta (Schreb.) Nyl. Pringsh. Jahrbücher 34, 329.
- 4. Fünfstück, Beiträge zur Entwickelungsgeschichte der Lichenen. Jahrbücher des kgl. botanischen Gartens zu Berlin. Bd. III, 1884.
- i. Harper R. A., Sexual reproduction in Pyronema confluens and the morphology of the ascocarp. Annals of Botany 1900.
- Krabbe G., Entwickelung, Sprossung und Theilung einiger Flechtenapothecien.
  Botan. Zeitung, 1882.
- bot. Ges. Bd. I, 1884.
- . Entwickelungsgeschichte und Morphologie der polymorphen Flechtengattung Cladonia. Leipzig, 1891.

- 9. Lindau G., Ueber Anlage und Entwickelung einiger Flechtenapothecien. Flora 1888.
- 10. Beiträge zur Kenntniss der Gattung Gyrophora. Festschrift für Schwendener. Berlin 1899.
- 11. Neubner E., Untersuchungen über den Thallus und die Fruchtanfänge der Calicieen. Plauen i. V. 1893.
- 12. Mäule, Ueber die Fruchtanlage bei Physcia pulverulenta. Ber. d. d. bot. Ges. 1891.
- 13. Möller, Ueber die Cultur flechtenbildender Ascomyceten ohne Algen. Untersuchungen aus dem bot. Institut der kgl. Akademie zu Münster. 1887.
- 14. Ueber die sogenannten Spermatien der Ascomyceten. Bot. Zeitung 1888.
- 15. Stahl E., Beiträge zur Entwickelungsgeschichte der Flechten. Heft I: Ueber die geschlechtliche Fortpflanzung der Collemaceen. Leipzig 1877.
- 16. Wainio, Tutkimus Cladoniain phylogenetillisestä. Hessingissae 1879.
- 17. Etude sur la classification naturelle et la morphologie des Lichens de Brésil. Helsingfors 1890.
- 18. Zukal, Untersuchungen über Flechten. 1. Abhandlung. Taf. III. Sitzungsber. d. kais. Akad. d. Wissensch. in Wien. Math.-naturw. Classe. Bd. CIV, 1895.

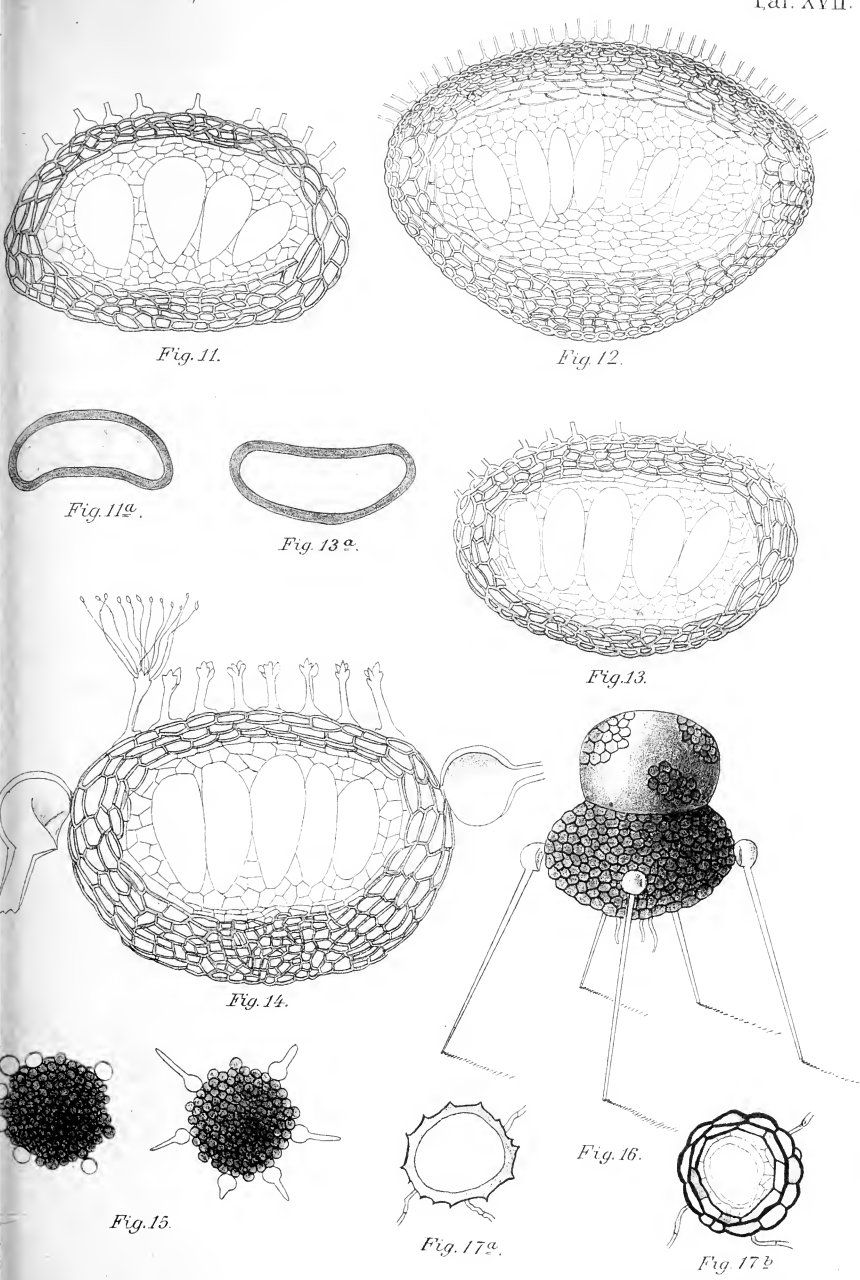
### Figurenerklärung.

- Fig. 1. Parmelia Acetabulum. Carpogongruppe. Vergr. 700.
- Fig. 2. Anaptychia ciliaris Carpogon. (Die Zellwände der Thallushyphen sind nur in der Rinde mitgezeichnet). Vergr. 1200.
- Fig. 3. Pertusaria communis Carpogongruppe. (Zell wände nicht mitgezeichnet.)
  Vergr. 500.
- Fig. 4. Pertusaria communis. Ascogene Hyphen in einer jungen Apotheciumanlage (Zellwände nicht gezeichnet). Vergr. 1200.
- Fig. 5. Desgleichen. Beginn der Ascusbildung. Vergr. 1200.
- Fig. 6, 7. Pertusaria communis. Sprossung der Apothecien. Verg. 80.
- Fig. 8. Pyrenula nitida Carpogongruppe. (Zellwände nicht gezeichnet). Vergr. 1000.



La IThomas Litth Tree Ferlin See

UNIVERSITY OF ILLINOIS.



AND WINDS TO THE PROPERTY

UNIVERSITY OF ILLINOIS.

# Beiträge zur Biologie der Erysipheen.

Vor

F. W. Neger.

Hiezu Tafel XV und XVII

1. Mittheilung.

## Einleitung und allgemeiner Theil.

Angeregt durch zufällige Beobachtungen in der freien Natur suchte ich in den Handbüchern über einzelne mir unklare Punkte in der Lebensgeschichte einiger Mehltaupilze Aufschluss zu erhalten und machte dabei die überraschende Wahrnehmung, dass über diesen Gegenstand nur sehr wenige und höchstens vereinzelte, zum Theil auch wenig glaubhafte Beobachtungen vorliegen. Die eigenartigen Wachsthumsverhältnisse dieser Pilze aber, nämlich die Ausbildung von Fruchtkörpern ausserhalb der Wirthpflanze trotz der streng parasitären Lebensweise und die lose Befestigung derselben am Substrat mit Hilfe eines zarten Mycels lassen erwarten, dass hier Einrichtungen bestehen, welche den Fruchtkörpern entweder einen festeren Halt verleihen oder, was für eine weite Verbreitung der Pilze wohl noch zweckdienlicher ist, aus der losen Befestigung der Fruchtkörper an ler Wirthpflanze Nutzen ziehend, den letzteren noch vor der Sporeneife eine Uebertragung auf andere Substrate ermöglichen. wenig über diesen Punkt bisher bekannt ist, mag aus der nachfolgenlen kurzen Zusammenstellung hervorgehen.

Leveillé sagt in seiner Monographie der Erysipheen 1): J'ai dit que ces organes paraissent remplir les fonctions de petits leviers; en effet on les voit dans les derniers moments de la vie des Erysiphés e replier en bas, soulever legèrement les conceptacles et mêmes quelquefois les renverser sens dessus dessous. Ce changement de position exécuté il devraient conserver la même direction; il n'est ien; sur un grand nombre d'espèces elle est dans un sens opposé. I n'est pas rare de les voir fléchis en haut et en bas sur une même spèce. Quoique telle ou telle direction paraisse constante dans pluieurs, je ne crois pas que l'on puisse toujours y trouver un charactère specifique, parce quil arrive souvent que les conceptacles restent dhérents au mycélium. C'est le cas des Erysiphés proprements dits".

<sup>1)</sup> Annales de sciences naturelles Ser. III, tom. 15. (1851.) Flora 1901.

In Tulasne's Carpologia 1) finden wir nur hie und da einzelne Andeutungen, z. B. pag. 197 bei *Uncinula Aceris*: "fructus quaviscunque causa avulsi saepissime invertuntur byssoque natali appendicularum gratia haerent, donec iterum divellantur", ferner pag. 199 mit Bezug auf *Uncinula Salicis*: "Conceptacula permulta nondum matura appendiculis ut plurimum rectis et abbreviatis ornata, cum foliis, quibus haerent autumni sub finem deciduunt" (übrigens, wie ich später zeigen werde, nicht ganz richtig).

Weder in De Bary's Morphologie und Physiologie der Pilze, noch in der vortrefflichen Abhandlung des gleichen Verfassers: Eurotium, Erysiphe und Cicinnobolus in Abhandl. der Senkenb. naturf. Ges. Band VII (1870), ist davon die Rede, welches Schicksal der reifenden Perithecien nach dem Absterben des Muttermycels harrt. Zopf²) bezeichnet die haarartigen Anhängsel der Perithecien kurz als zur Oeffnung der Fruchtkörper beitragend, ohne indessen auf den Gegenstand weiter einzugehen. Dass die Anhängsel der meisten Erysiphe-Arten mit dem Mycel mehr oder weniger verwoben sind und dadurch ein Abfallen der Fruchtkörper von der Wirthpflanze verhindern, ist in den meisten Werken, z. B. Engler-Prantl, Die natürlichen Pflanzenfamilien, Rabenhorst, Kryptogamenflora etc., als systematisches Merkmal verwerthet. Die in einigen Pilzwerken für die Anhängsel gebrauchte Bezeichnung "Stützfäden"³) setzt die Annahme einer haftorganähnlichen Function dieser Gebilde voraus.

In einigen Publicationen von Magnus finde ich Andeutungen über die biologische Bedeutung der Anhängsel; z. B. sagt derselbe von der von ihm neuaufgestellten Art: Microsphaera Bornmülleriana<sup>4</sup>) (nach Salmon = Erysiphe taurica Lév.): "Die Perithecien sind an ihrer Basis von einem dichten Kranze von Anhängseln umgeben, deren Höhe etwa den Durchmesser der Perithecien erreicht. Die Appendiculae sind in der für Microsphaera charakteristischen Weise 2—3 Mal dichotom oder trichotom getheilt. . . . Während aber bei allen anderen Microsphaera-Arten, die ich kenne, die Appendiculae einzeln frei von einander von Perithecien abstehen, verflechten sie sich hier zu einem dichten Filz mit einander, der die Basis des Peritheciums umgibt und die Perithecien etwas emporhebt." (Uebrigens

<sup>1)</sup> Tom. I.

<sup>2)</sup> Zopf, Die Pilze, pag. 69.

<sup>3)</sup> Z. B. in v. Tubeuf, Pflanzenkrankheiten pag. 188.

<sup>4)</sup> J. Bornmüller, Iter persico-turcicum 1892—93. (Verh. d. k. k. zool. bot. Ges., Wien 49. pag. 100.

erfolgt bei dieser Art, wie ich später zeigen werde, thatsächlich keine Ablösung der Perithecien.) Auch Salmon, welcher in seiner Monographie der Erysipheen 1) mit vielem Fleiss die Angaben der Litteratur gesammelt hat, weiss in dem "Morphology and Lifehistory" betitelten Kapitel nur wenig über das Verhalten der reifen Perithecien mitzutheilen. Er sagt pag. 3: "The function of this secondary mycelium is, generally, to secure the attachement of the perithecium to the substratum; in the Erysiphaceae the outgrouths have apparently been specially modified for purposes of distribution" (in welcher Weise gibt er nicht an), ferner pag. 8: "It is difficult to say definitely what part the appendages play in the life-history of the Erysiphaceae, although it is generaly supposed that they are concerned with the distribution of the perithecia." Für Phyllactinia, bei welcher die frühzeitige Loslösung der Perithecien vom Muttermycel am meisten auffällt, liegen schon von Tulasne einzelne Beobachtungen vor (l. c. pag. 196 und Tab. I, Fig. 2). Die pinselartigen Auswüchse am Scheitel der Perithecien haben die verschiedenartigsten Deutungen erfahren 2).

1) Memoirs of the Torrey botanical Club. Vol. IX (1900).

<sup>2)</sup> Wallroth (Naturgeschichte des Mucor Erysiphe L.: Verh. d. Berl. Ges. Naturfreunde 1 [1819] pag. 42-43) hielt dieselben für den durch eine scheitelständige Oeffnung austretenden Perithecieninhalt, welche Auffassung auch von Link (Wildenow, Spec. plantarum VI, pt. 1 [1824] pag. 116) getheilt wurde. Nägeli beschrieb im Jahr 1842 die Pinselzellen als Organe eines auf Phyllactinia schmarotzenden Pilzes, welchen er Schinzia penicillata nannte (Botanische Beiträge: Linnaea XVI [1842] pag. 280-285, tab. XI, f. 18-21). Rabenhorst taufte den vermeintlichen Pilz um in Naegelia (Deutschlands Kryptogamenflora I [1884] pag. 85), während ihn Bonorden als zur Gattung Caeoma gehörig bezeichnete (Handbuch der allgemeinen Mycologie [1851] pag. 41). Später änderte der letztere Autor seine Ansicht dahin, dass er die Pinselzellen als im Innern des Peritheciums entspringend darstellt und sie als ein die Sporenabschleuderung vermittelndes Organ auffasst. (Bau der Alphitomorpha guttata [Lév.] nebst Bemerkungen: Bot. Zeitung XV [1857] pag. 193-199, tab. 4A.) Tulasne stellt die Pinselzellen war richtig dar, als aus der Oberseite der Perithecienwand ihren Ursprung nehmend (Sel. Fung. Carpol. I [1861] tab. I u. a. Publicationen in Bot. Zeitung XI und Ann. Scienc. nat. Sér. IV, tom. VI), kann aber für ihre Function keine pefriedigende Erklärung finden. In neuerer Zeit hat Vuillemin (Sur les tubes penicillés du perithèce des Erysipées: Revue Mycologique XLVIII [1896] pag. 61 ois 62, tab. CLXI) die 2. Deutung Bonordens gutgeheissen, während sich Magnus (Die Erysipheen Tirols: Ber. Naturw-med. Verein. Innsbruck XXIV 1898] pag. 23-25 [Sep.-A.]) zu der Auffassung Nägeli's, dass es sich hier um inen parasitischen Pilz handle, bekennt. Atkinson (Some Erysipheae from larolina and Alabama; Journ. Elisha Mitch. Science Soc. VII [1891] pt. II, pag. 1-73) endlich bezeichnet die fraglichen Gebilde als Anhängsel der Perithecienrand, ohne sich über ihre Function zu äussern.

ihre Function als Haftorgane zur Befestigung an einem secundären Substrat habe ich im vorigen Jahr hingewiesen 1); kurz nach meiner im Botanischen Centralblatt Bd. 80 (1899) pag. 11 erschienenen vorläufigen Mittheilung und vollkommen unabhängig davon veröffentlichte Salmon eine kurze Notiz 2), laut welcher er zu dem gleichen Resultat gelangt war wie ich, nur dass er irriger Weise die Pinselzellen an der Unterseite der Perithecien entstehend darstellte. Offenbar hatten demselben zur Untersuchung Perithecien vorgelegen, welche mit ihren Pinselzellen schon an einem secundären Substrat befestigt waren. Ueber die die Pinselzellen bedeckende zellige Haut, welche Tulasne 3) gesehen zu haben behauptet, sowie über den Mechanismus der Bewegung der strahligen Anhängsel von Phyllactinia sprechen sich weder Salmon noch andere Beobachter aus.

Aus dieser Zusammenstellung dessen, was bisher bekannt ist, geht hervor, dass systematisch durchgeführte Untersuchungen über das Schicksal der reifen Erysipheenperithecien, sowie über die Mittel, deren sich die Natur zur Loslösung oder Befestigung derselben an dem ursprünglichen, resp. einem fremden Substrat bedient, interessante Resultate zu geben versprechen.

In der That bestehen, wie ich im Folgenden zeigen werde, für eine Anzahl von Mehlthaupilzen eigenthümliche Einrichtungen, durch welche die Fruchtkörper, wenn sie volle Grösse erreicht haben, vom ursprünglichen Substrat befreit werden, um die Wanderung in die Welt anzutreten, wobei denselben in der Regel der Wind, hie und da wohl auch Wasser oder Thiere als Transportmittel dienen.

Die Reife und Entleerung der Sporen tritt bei diesen Pilzen bekanntlich, wie Wolf<sup>4</sup>), Galloway<sup>5</sup>) und andere Forscher gezeigt haben, erst nach einer Ruheperiode von mehreren Monaten ein, also erst, wenn die Perithecien vom Entstehungsort schon mehr oder weniger weit entfernt sind. Es ist kein Zweifel, dass die Wintersporen zahlreicher Erysipheen (bei welchen jene Verbreitungseinrichtungen bestehen) dadurch denjenigen der meisten anderen Pilze gegen-

<sup>1)</sup> Neger, Zur Kenntniss der Gattung *Phyllactinia* (Ber. d. d. Bot. Ges. Bd. 17 [1899] pag. 235).

<sup>2)</sup> On certain structures in Phyllacinia (J. of Bot. 37 [1899] pag. 449).

<sup>3)</sup> Carpologia I pag. 195: "Constat e membrana cellulosa, tenuissima, qua utriculi crassi . . . velantur".

<sup>4)</sup> Wolf, Keimung der Ascosporen von Erysiphe graminis Lév. (Bot. Ztg. [1874], pag. 183.

<sup>5)</sup> Galloway, Observations on the development of *Uncinula spiralis*. Botanical Gazette. Vol. 20 (1895) pag. 486.

über im Vortheil sind, bei welchen der Fruchtkörper gewöhnlich am Entstehungsort verharrt und nur den freigewordenen Sporen die Aufgabe zufällt, die Art zu verbreiten.¹) Dieser Umstand, sowie die ausserordentliche Fruchtbarkeit, welche die meisten Mehlthaupilze bei der Bildung der Sommersprossen (Conidien) an den Tag legen, mögen nicht unwesentlich dazu beigetragen haben, dass diese Pilze eine so universelle Verbreitung erlangt haben. Sind doch manche von ihnen geradezu als Kosmopoliten zu bezeichnen.

Wesentlich wird diese Verbreitungsfähigkeit noch dadurch gefördert, dass viele Erysipheen — wenigstens nach unseren heutigen Anschauungen — die Fähigkeit besitzen, auf den verschiedensten Nährpflanzen zu schmarotzen.

So gibt z. B. Salmon<sup>2</sup>) für Erysiphe communis nicht weniger als 190 verschiedene Arten von Wirthpflanzen (zu 89 Gattungen gehörend) an. Freilich, ob diese Anschauung berechtigt ist, ist bis heute durch nichts bewiesen. Es liegen nämlich nur ganz vereinzelte auf Culturversuche begründete Bestätigungen<sup>3</sup>) dieser gewöhnlich in extenso angenommenen Voraussetzung vor, was um so mehr auffallen muss, als doch bei anderen Pilzfamilien, z. B. den Uredineen, trotz der dort bestehenden grösseren Schwierigkeiten, die Frage der Wirthzugehörigkeit für eine grosse Anzahl von Arten durch experimentelle Untersuchungen klargelegt worden ist.

Salmon hat kürzlich in seiner "Monographie" — in gewiss vom rein systematischen Standpunkt zu billigender Weise — die Zahl der Erysipheenarten ganz bedeutend beschränkt, indem er — in Ermangelung besserer, von rein morphologischen Gesichtspunkten ausgehend — eine grosse Anzahl bisher getrennt gehaltener Arten zusammenzog.

Inwieweit dieses summarische Verfahren berechtigt ist, muss die Zukunft lehren. Hieraus ergibt sich aber das zweite, einer Lösung dringend bedürftige Problem: "Welche der bisher aufgestellten, auf morphologische Merkmale begründeten Erysipheenarten erweisen sich physiologisch als solche? oder um die von Rostrup bei den Ure-

<sup>1)</sup> Diese "wirksamere Verbreitung" der Sporen erinnert an ähnliche Vorgänge Dei *Phytophthora infestans* und verwandten Pilzen, wo bekanntlich die Sporangien vom Wind verbreitet werden und sodann in Wasser als Schwärmsporangien keimen.

<sup>2)</sup> Monograph. pag. 22.

<sup>3)</sup> Magnus hat die Identität der auf Hopfen lebenden Sphaerotheca Castagnei nit der auf Taraxacum officinale wachsenden Sphaerotheca durch Infectionsver-uche bewiesen (Ber. d. d. Bot. Ges. Bd. XVI, 1898, pag. 69).

dineen angewandte Bezeichnung zu gebrauchen: "Werden nicht viele der bisher als morphologisch gleich erkannten Formen in "biologische" Arten aufzulösen sein?

Palla hat diese Vermuthung schon gelegentlich für Phyllactinia¹) ausgesprochen, ebenso wie auch Eriksson²) glaubt, dass die Specialisirung des Parasitismus (von ihm bekanntlich bei den Getreiderostpilzen in mustergiltiger Weise ermittelt) eine auch anderen Pilzgruppen ausser den Uredineen zukommende Eigenthümlichkeit sei. Ferner wird es voraussichtlich, analog den bei den Uredineen gemachten Erfahrungen, möglich sein, gewisse morphologische Arten in "Gewohnheitsrassen" im Sinn von Magnus zu zerlegen. Wenn Sphaerotheca Castagnei auf einzelnen Pflanzen, z. B. Epilobium, nur selten zur Perithecienbildung gelangt, auf anderen hingegen, z. B. Comarum palustre, reichlich Schlauchfrüchte entwickelt, so erinnert uns dies an die von Pazschke³) mitgetheilte Beobachtung, dass Puccinia australis auf Sedum açre und S. Coloniense nur äusserst spärlich, auf Sedum reflexum dagegen reichlich Aecidien bildet.

Eriksson<sup>4</sup>) hat bei Aufzählung einer Anzahl von Erysipheen, welche er nur in der Oidiumform beobachtet hat, einen solchen auf *Erica*-Arten vorkommenden Mehltau als neue Art: *Oidium ericinum Erikss*. beschrieben.

Ich möchte die Gelegenheit ergreifen, darauf hinzuweisen, dass es durchaus verfehlt ist, bei der — ohnehin problematischen — Aufstellung neuer Oidium-Arten die Gestalt und Grösse der Conidien als Charaktereigenschaft der Art anzuführen (wie dies auch Eriksson im vorliegenden Fall gethan hat).

Gestalt und Grösse sind nämlich ein durchaus inconstantes Merkmal der Erysipheen-Conidien, wie aus den folgenden Thatsachen hervorgeht. Die Conidien von *Uncinula Aceris* zeigen je nach den Wachsthumsbedingungen (feuchter oder trockener Umgebung) verschiedene Gestalt; in trockener Luft entstandene Sporen sind lang

<sup>1)</sup> Palla, Ueber die Gattung Phyllactinia. (Ber. d. d. Bot. Ges. Bd. XVII [1899], pag. 67.)

<sup>2)</sup> Eriksson, Ueber Specialisirung des Parasitismus bei den Getreiderostpilzen. (Ber. d. d. Bot. Ges. Bd. XII [1894], pag. 292).

<sup>3)</sup> Pazschke, Ueber das Aecidium von Puccinia australis Körn. (Hedwigia Bd. 33 [1899], pag. 84).

<sup>4)</sup> Eriksson, Bidrag till kännedomen om våra odlade växters sjukdomar I (als Referat des Autors im Bot. Centralbl. Bd. XXVI [1886], pag. 335).

und schlank, während sie in feuchter Umgebung mehr abgerundete und gedrungene Formen zeigen und prall mit Vacuolen gefüllt sind. Auch das Nährsubstrat scheint Einfluss zu haben auf die äussere Gestalt der Conidien: Ich übertrug Conidien von Erysiphe communis, welche auf Ranunculus sp. entstanden waren, auf eine vollkommen gesunde, unter einer Glasglocke stehende Pflanze von Galium silvaticum; die Infection gelang; nach einigen Tagen trug das Galium Rasen von Conidienträgern. Der Vergleich ergab, dass die Conidien auf Galium beträchtlich länger waren als diejenigen auf Ranunculus. Aehnliche Beobachtungen sind übrigens auch schon in der Natur gemacht, aber noch nicht genügend beachtet worden. Nach Salmon¹) sollen die Conidien des europäischen Oidium Tuckeri länger sein als diejenigen des amerikanischen, obwohl beide, wie allgemein angenommen wird, zur gleichen Uncinula (U. necator) gehören.

Während also kein Zweifel darüber bestehen kann, dass sich die Form der Conidien als ein wenig constantes Merkmal zur Charakterisirung der betreffenden Mehltaupilze nicht eignet, machte ich eine andere Beobachtung, welche die Möglichkeit zu gewähren scheint, wenigstens einzelne Gattungen auf Grund der Beobachtung des Conidienstadiums auseinander zu halten.

Zopf<sup>2</sup>) hat bekanntlich in den Conidien einiger Erysipheen eigenthümlich geformte Inhaltskörper entdeckt, welche er Fibrosinkörper nannte.

Trotz vieler Versuche gelang es mir ebensowenig wie dem Entlecker, eine charakteristische Farbenreaction dieser oft ausserordentich kleinen Gebilde ausfindig zu machen. Der Nachweis derselben wird häufig noch dadurch erschwert, dass in Conidien, welche mit Vacuolen prall gefüllt sind, die Fibrosinkörper in der Regel an der nehr oder weniger polygonalen Grenze benachbarter gegen einander ressender Vacuolen liegen und dann kaum zu erkennen sind. Sie cönnen indessen sichtbar gemacht werden, wenn man zu den Conidien erdünnte Schwefelsäure fliessen lässt, wodurch die Vacuolen verchwinden und der plasmatische Zellinhalt — nach kurzer vorüberzehender Schrumpfung — ziemlich homogen erscheint. In denselben ie und da eingebettet, treten die Fibrosinkörper mehr oder weniger eulich hervor. Schon Zopf weist (l. c. pag. 280) darauf hin, dass

<sup>1)</sup> Monograph. pag. 103.

<sup>2)</sup> Zopf, Ueber einen neuen Inhaltskörper in pflanzlichen Zellen. Ber. d. Bot. Ges. V. (1887), pag. 275.

die Fibrosinkörper bei verschiedenen Erysipheen in verschiedener Grösse auftreten. Ich kann diese Beobachtung dahin bestätigen, dass bei einzelnen Arten die Fibrosinkörper zu fehlen scheinen oder wenigstens in so verschwindender Kleinheit vorhanden sind, dass sie kaum mehr mit Sicherheit als solche identificirt werden können. hin beobachtete ich, dass die genannten Inhaltskörper in deutlich erkennbarer Grösse nur in den Conidien der folgenden Gattungen vorkommen: Sphaerotheca, Uncinula und Podosphaera. (Untersucht wurden: S. Castagnei, S. pannosa, U. Aceris, U. Salicis, Podosphaera tridac-Hingegen scheinen die Fibrosinkörper zu fehlen (oder wenigstens verschwindend klein zu sein) bei Erysiphe und Microsphaera. (Untersucht: Erysiphe communis auf Galium, Ranunculus, Hypericum, Trifolium, Lactuca, Senecio, Erys. Linkii auf Artemisia, E. Cichoriacearum auf Asperugo, Microsphaera Evonymi auf Evonymus europaeus, M. Grossulariae auf Ribes). In sehr geringer Grösse, wenn auch noch deutlich erkennbar, fand ich Fibrosinkörper in den Conidien von Erysiphe graminis. Von Phyllactinia corylea war es mir leider trotz vieler Mühe nicht möglich, Conidien aufzufinden. Ich möchte nachgerade zweifeln, ob Phyllactinia wirklich eine Conidiengeneration besitzt, wie sie Tulasne<sup>1</sup>) abbildet.<sup>2</sup>) Da die Fibrosinkörper nur in frischen Conidien beobachtet werden können, so möchte ich alle diejenigen, welche in der Lage sind Conidien (besonders exotischer Erysipheen) im lebenden Zustand zu untersuchen, bitten, ihr Augenmerk darauf zu richten, um so zu ermitteln, ob die Anwesenheit oder das Fehlen von Fibrosinkörpern wirklich als Merkmal gewisser Gattungen im oben angegebenen Sinn bezeichnet werden kann.

So viel steht für die bisher beobachteten fest, dass das Auftreten von Fibrosinkörpern nicht wie die Gestalt der Conidien von äusseren Lebensbedingungen abhängt, sondern ein constantes Merkmal einer und derselben Art ist.

Eine der wichtigsten Fragen endlich in der Lebensgeschichte der Erysipheen, welche schon oft aufgeworfen, aber noch nie eine befriedigende Antwort gefunden hat, ist die: "Von welchen Factoren hängt die Conidienbildung, von welchen die Perithecienbildung ab? und wie überwintert der Pilz, wenn die letztere ausbleibt?"

<sup>1)</sup> Carpologia Bd. I, tab. 1.

<sup>2)</sup> Vergl. Palla, l. c. p. 72 Anm.

Léveillé sagt in seiner Monographie der Erysipheen 1): Jai dit plus haut, que la stérilité 2) d'un grand nombre d'Erysiphées devait être attribuée a leur développement dans l'arrière saison. Parmi ceux qui se montrent en été, elle a lieu également, mais elle parait dépendre de la constitution athmosphérique. Ceux qui ont étudié ces champignons sur les plantes vivantes, ont du remarquer, que le mycelium qui recouvre la face superieure des feuilles est plus souvent frappée de stérilité 2) que celui de la face opposée. Quelle est la cause de cet accident? Léveillé glaubt, dass Wärme- und Feuchtigkeitsverhältnisse und andere äussere Factoren hindernd, bezw. fördernd die Perithecienbildung beeinflussen.

"Die Blattoberseite eigne sich auch desshalb nicht zur Entwickelung der Perithecien, weil dieselben dort der Gefahr ausgesetzt seien, vom Regen weggespült zu werden."

Alle Gründe, welche man für oder gegen Léveillé's Auffassung anführen könnte, haben keine unbedingte Beweiskraft, so lange es nicht gelungen ist, durch Cultur beliebig ausschliessliche Conidienbildung oder frühzeitige und vorwiegende Perithecienbildung zu erzwingen.

Ich machte, um die Bedingungen der Conidien resp. Perithecienbildung zu ermitteln, Versuche, Erysipheen auf künstlichen Nährböden zu cultiviren. Es gelang aber auf keine Weise auf Pflaumendecoct mit oder ohne Agaragar in verschiedenen Concentrationen lebenskräftige Mycelien zu erziehen; die Keimschläuche entwickelten sich nicht weiter als in Wasser und gingen bald zu Grund. Wenn damit auch noch nicht erwiesen ist, dass die künstliche Cultur von Erysipheen überhaupt unmöglich ist — ich werde die Versuche später wieder aufnehmen -, so lässt doch dieses negative Resultat, welches für eine grössere Anzahl von Arten (Sphaerotheca pannosa, Sphaerotheca Castagnei, Erysiphe Linkii, Uncinula Salicis u. a.) zutrifft, Eriksson's Annahme, dass die Ueberwinterung mancher, Perithecien nicht entwickelnder Erysipheen durch ein saprophytisches, hefepilzähnliches Entwickelungsstadium des Pilzes zu erklären sei<sup>3</sup>), wenig glaubhaft erscheinen. Nachdem es also nicht möglich war, künstliche Erysipheenculturen zu erzielen, suchte ich an auf lebenden Pflanzen an-

<sup>1)</sup> pag. 119.

<sup>2)</sup> Unter "stérilité" versteht hier Léveillé offenbar das Nichtzustandekommen von Schlauchfrüchten.

<sup>3)</sup> Eriksson, Bidrag till kännedomen etc. (Bot. Centralbl. XXVI [1886] pag. 340.)

gelegten Pilzculturen durch Modification der Lebensbedingungen der oben berührten Frage näher zu treten.

Unter Glasglocken wurden Arten, welche sonst leicht Perithecien bilden, z. B. Erysiphe Linkii auf Artemisia vulgaris, Erysiphe communis auf Ranunculus sp., ausserdem die selten perithecienbildende Sphaerotheca Castagnei auf Epilobium montanum mit Erfolg gezüchtet. Die Conidienbildung war bei Zimmertemperatur im feuchtgehaltenen Raum ausserordentlich üppig (weniger in einem Warmhaus von 20° C.), so dass die Pflanzen stellenweise wie mit Schnee bedeckt erschienen. Freilich starben die Nährpflanzen unter dem Einfluss dieser mächtigen Entwickelung des Pilzes schnell ab, aber nachwachsende junge Pflanzentheile inficirten sich sofort von selbst. Nie wurde Perithecienbildung beobachtet.

Ich stellte sodann im November einzelne der Culturen (jeder Art) in ein Kalthaus, in welchem eine Temperatur- und Feuchtigkeitsverhältnisse herrschten, ähnlich denjenigen im Freien zur Zeit der gewöhnlichen Perithecienbildung. Aber auch hier blieben die Perithecien aus, statt dessen wurden fortgesetzt Conidien erzeugt, bis die l'flanzen schliesslich sämmtlich der Wirkung des Pilzes erlagen.

Aus diesen Versuchen scheint hervorzugehen, dass nach vorhergehender sehr reichlicher Conidienentwickelung die Bildung von Schlauchfrüchten überhaupt unterbleibt, selbst wenn die äusseren Bedingungen (kühle Temperatur, feuchte Luft) eine solche — wie man annehmen muss — begünstigen. Auch die Erfahrungen, welche man in der freien Natur gemacht hat, bestätigen diese Auffassung. Die Peritheciengeneration pflegt in der Regel dann zu fehlen, wenn der Wirth durch eine abnorm üppige Conidienentwickelung geschädigt worden ist. (Uncinula necator auf Vitis, Sphaerotheca pannosa auf Rosen, Sph. Castagnei auf Spiraea); umgekehrt werden Perithecien in grosser Menge gebildet, wenn die Conidienentwickelung spärlich oder wenigstens nicht von schädlichen Folgen für die Wirthpflanze begleitet war, z. B. Microsphaera Alni auf Viburnum Lantana, Phyllactinia corylea, Sphaerotheca Castagnei auf Comarum palustre.

Auch darf nicht vergessen werden, dass bei reicher Conidienbildung das oberflächliche Mycel nicht sehr stark entwickelt ist, letzteres aber in erster Linie das Material zum Aufbau der Perithecien liefert.

Wenn auch das gegentheilige Züchtungsresultat — Unterdrückung der Conidiengeneration und ausschliessliche Entwickelung von Perithecien: eine in der Natur häufig zu beobachtende Erscheinung —

noch aussteht, so glaube ich doch schon jetzt die Regel aufstellen zu können:

Conidienbildung wird befördert durch einen aus rischen, turgescenten Pflanzentheilen bestehenden Vährboden. Temperatur- und Feuchtigkeitsverhältisse scheinen von untergeordneter Bedeutung zu sein.

Perithecienbildung setzt einen aus älteren (meist usgewachsenen) Pflanzentheilen bestehenden und urch Conidienfructification noch nicht erschöpften lährboden, sowie ein mehr oder weniger reich entickeltes Luftmycel voraus.

Dieses Resultat gewinnt ein besonderes Interesse, wenn wir dait die bei anderen Pilzgruppen gemachten Erfahrungen vergleichen.

Nach Zopf (Die Pilze pag. 75) sind z. B. bei den meisten Zygoycetes weniger günstige Ernährungsbedingungen, sowie Beschränkung er Sporangienfructification massgebend für die Bildung der die Gehlechtsgeneration darstellenden Zygosporen.

Brefeld (Schimmelpilze I) erzielte eine solche bei Mucor mucedo urch Niederdrücken der Sporangienanlagen; Zopf (Nova acta, Bd. 52 88] no. 7) beobachtete die Zygosporen von Pilobolus crystallinus, enn durch spontane oder künstliche Infection mit Piptocephalis (oder Leotrachelus fulgens) die Sporangienfructification unterdrückt worden ar. Ferner wurde in der Regel beobachtet, dass der spontanen ldung höherer (besonders geschlechtlich erzeugter) Fruchtformen ne mehr oder weniger üppige Entwickelung sterilen Mycels vorausht (siehe Brefeld, Schimmelpilze II).

Ich werde diese Culturversuche übrigens fortsetzen, ebenso wie ntersuchungen darüber, wie lange Conidien ihre Keimfähigkeit behren und ob dieselben die Fähigkeit besitzen, bei ausbleibender rithecienbildung die Art zu erhalten. Nach den Erfahrungen, lehe man mit Aecidium leucospermum¹) gemacht hat, scheint es ht ausgeschlossen, dass auch Erysipheen-Conidien unter Umständen erwintern und ihre Keimfähigkeit bewahren.

Nachdem ich im Vorstehenden zu zeigen versucht habe, welche igen in der Lebensgeschichte der Erysipheen noch der Beantwortung

<sup>1)</sup> Soppit hat (in Journal of Botany XXXI pag. 273) nachgewiesen, dass ter Pilz zur Erhaltung der Art keiner anderen Sporenform als der Accidioren bedarf. Nach Carlton (Bull. Div. Vegetable Physiology and Pathology 9) soll auch der schwarze Stengelrost des Weizens in den Vereinigten Staaten mittels seiner Uredosporen überwintern.

harren, gehe ich zur Behandlung der ersten über, welche sich dahin zusammenfassen lässt: "Welches Schicksal erleiden die Erysipheenperithecien in der freien Natur von dem Zeitpunkt an, da sie äusserlich ihre volle Entwickelung erreicht haben, bis zu ihrer im nächsten Frühjahr erfolgenden, wahrscheinlich durch Quellungserscheinungen eingeleiteten Oeffnung?"

Ich möchte, ehe ich auf diesen Gegenstand eingehe, nicht unterlassen, Herrn Prof. Dr. Goebel für die gütige Erlaubniss, die Erysipheenmaterialien des Münchener Kryptogamenherbars zu benützen, sowie den folgenden Herren für die freundliche Ueberlassung einer Anzahl Erysipheenspecies meinen tiefgefühlten Dank auszusprechen: Herrn Prof. Dr. von Lagerheim (Stockholm), Herrn Prof. Dr. Magnus (Berlin), Herrn Medicinalrat Dr. Rehm, (Neufriedenheim bei München), Herrn Dr. E. S. Salmon (Kew, England), Herrn Assistent Schnegg (München).

# Die Einrichtungen zur Festheftung bezw. Loslösung und Verbreitung der reifen Perithecien.

Schon bei oberflächlicher Verfolgung der in der freien Natur sich abspielenden Vorgänge muss ein aufmerksamer Beobachter zu dem Resultat gelangen, dass die ganze Familie der Erysipheen sich biolologisch in zwei Gruppen gliedert, nämlich in solche, deren Fruchtkörper am ursprünglichen Substrat fest haften bleiben und in solche, deren Perithecien mehr oder weniger frühzeitig spontan abfallen, um vom Wind oder anderen Agentien entführt zu werden.

Zu der ersteren Gruppe gehören die meisten (wenn nicht alle?) Arten der Gattungen Sphaerotheca und Erysiphe, ferner Uncinula circinata (?); der zweiten Gruppe dagegen gehören an: die meisten Uncinula-Arten, sowie die Arten von Microsphaera und Podosphaera und endlich die Gattung Phyllactinia.

Untersuchen wir nun, wodurch diese Verschiedenheit im biologischen Verhalten begründet ist.

Man hat bisher, wie aus den meisten Erysipheen behandelnden Werken (besonders soweit dieselben mit Abbildungen versehen sind) zu entnehmen ist, allgemein an der Ansicht festgehalten, dass die Perithecien aller Erysipheen annähernd gleichen anatomischen Bau aufweisen. Dies ist aber ein grosser Irrthum und es ist unverständlich, wie z. B. Tulasne in seiner Carpologia von Sphaerotheca Castagnei eine Abbildung geben konnte, die, was Gestalt und relative Grösse

der Perithecienwandzellen anlangt, durchaus nicht auf Sphaerotheca, sondern viel eher auf Uncinula oder Erysiphe passt. Auch in spätere Werke sind einige dieser fehlerhaften Darstellungen übergegangen. Salmon, der zwar die Grösse der Perithecienwandzellen als systematisches Merkmal verwerthet, gibt auf seinen Tafeln zum Theil auch unzutreffende bildliche Darstellungen.

Die Ungleichheit im Bau der Perithecienwand zwischen Sphaerotheca und Uncinula resp. Erysiphe ist schon bei oberflächlicher Untersuchung leicht zu erkennen, wenn man ein Perithecium mit Kalilauge gelinde erwärmt und direct im Mikroskop betrachtet; dann zeigt sich, dass die Wandzellen bei Sphaerotheca im Verhältniss zum Peritheciendurchmesser auffallend gross und von sehr unregelmässiger Gestalt sind, während die Wandzellen bei Erysiphe, Uncinula und anderen Erysipheen relativ viel kleiner sind und mehr oder weniger runde oder polygonale Gestalt besitzen. Z. B. für Sphaerotheca resp. Uncinula lässt sich das Verhältniss der Grösse einer Wandzelle zum Peritheciendurchmesser durch folgende approximative Zahlen ausdrücken: 1:5 resp. 1:18.

In noch viel höherem Grad fällt die weitgehende Differenzirung im Bau der Erysipheenperithecien auf, wenn man radiale Schnitte durch die Fruchtkörper ausführt. Es erwies sich als vortheilhaft, zu diesem Zweck die lufttrockenen Perithecien direct in geschmolzenes Paraffin einzubetten, sodann von den Schnitten das Paraffin durch Xylol, dieses schliesslich durch Aether zu entfernen. Die so erhaltenen Schnitte zeigen das Perithecium stets in der Gestalt, welche es in der Natur beim Eintrocknen infolge von vermindertem Turgor und ladurch herbeigeführtem Schrumpfen annimmt. Lässt man zu den Schnitten jetzt Wasser treten, so erfolgt Quellung, welcher Process lurch Hinzufügen von verdünnter Kalilauge noch vervollständigt wird. Der Querschnitt zeigt sich jetzt in der Form, in welcher der Frucht-cörper in der Natur in frischem Zustand vor erfolgter Schrumpfung rorliegt 1).

Dieser Schrumpfungsprocess erfolgt entsprechend dem unten zu rläuternden an den gequollenen Schnitten sichtbaren Bau der Peri-

<sup>1)</sup> Auf diese Schrumpfungsvorgänge an Erysipheenperithecien hat Galloray (Bot. Gazette XX [1895] pag. 489) einmal aufmerksam gemacht, ohne der iologischen Seite dieses Vorganges näher zu treten; er sagt nämlich: In all the laterial studied the perithecia seemed to be flattened on one side, the flattening ometimes amounting to a concavity; in such cases the asci were compressed ertically and considerately distorted etc.

thecien bei den verschiedenen Arten resp. Gattungen in sehr verschiedener Weise und steht in engstem Zusammenhang mit dem Verhalten der Perithecien nach dem Absterben des Muttermycels.

Für eine grössere Anzahl von Erysipheen bot die anatomische Untersuchung der Perithecien eine Handhabe, die in der Natur gemachten Beobachtungen in befriedigender Weise zu erklären. Für ausländische Erysipheen, deren Verhalten sich der directen Beobachtung entzieht, glaubte ich mit einiger Sicherheit deren Lebensvorgänge auf Grund der anatomischen Struktur und der Analogie mit an einheimischen Erysipheen gemachten Erfahrungen klarlegen zu können.

### 1. Sphaerotheca.

Die Gattung Sphaerotheca (Sph. Castagnei Lév. und Sph. pannosa Lév.) zeigt keine auf Loslösung der Perithecien vom Substrat hinzielende Einrichtung, im Gegentheil, dieselben werden durch die mit dem Mycel verwobenen Anhängsel an der Wirthpflanze festgehalten. Bei Sphaerotheca mors uvae Berk et Curt. sind sie sogar in ein dichtes filzartiges Mycel eingebettet.

Ein senkrechter Schnitt durch ein Sphaerothecaperithecium lehrt, dass die Schrumpfung an allen Seiten gleichmässig erfolgt, so dass die Kugelgestalt des Fruchtkörpers kaum geändert wird. Alle Zellen sind in gleicher Weise befähigt, bei Turgorabnahme zusammenzuklappen, so dass ein Lumen nicht mehr zu erkennen ist; auch an den nach Befeuchtung gequollenen Schnitten zeigt sich nicht einmal andeutungsweise eine Differenzirung des wandbildenden Gewebes in Ober- und Unterseite (Fig. 17). Es möge nicht unerwähnt bleiben, dass in der Regel die sehr kurzen, radial verlaufenden Zellwände der Perithecienwandung beträchtlich dünner sind als die tangential in der Hauptflächenrichtung der Perithecienwand verlaufenden. Durch diese Einrichtung wird jedenfalls das Zusammenklappen der tangentialen Zellwände beim Schrumpfen der Perithecien gefördert (ähnlich wie bei gewissen mit Wassergewebe ausgestatteten höheren Pflanzen, z. B. Aloe, die radialen Zellwände dünner sind als die tangentialen, um bei Wasserverlust ein harmonikaähnliches Zusammenklappen der Wasserspeicherzellen zu ermöglichen). Diese Einrichtung hat aber auch zur Folge, dass bei starker Schrumpfung jene zarten Radialwände zerreissen und die inneren Tangentialwände sich von den äusseren leicht trennen.

Bei Sphaerotheca phytoptophila Kellerm. et Sw. (und wahrscheinlich auch bei Sph. lanestris Harkn., die mir nicht zugänglich war)

verband der inneren Zellwände mit den äusseren ist hier ausserordentlich locker und daher kommt es, dass beim Zerdrücken der Perithecien die innere Wandumhüllung zugleich mit dem ihr anhaftenden Ascus entleert wird.

Eine biologische Bedeutung dürfte dieser auf den ersten Blick merkwürdigen Erscheinung wohl kaum zuzuschreiben sein. Ob sie den Werth eines systematischen Merkmals besitzt, wie Salmon in seinem Clavis specierum Sphaerothecae 1) annimmt, scheint mir zweifelhaft, da höchst wahrscheinlich bei halbreifen oder noch nicht geschrumpften Perithecien diese Trennung der Wandschichten unterbleibt.

## 2. Erysiphe.

Bei keiner der von mir untersuchten Erysiphe-Arten konnte ich constatiren, dass eine Tendenz zur Loslösung der Perithecien besteht. Wie bei Sphaerotheca werden im Gegentheil die Perithecien durch die mit dem Mycel sich verwebenden Anhängsel auch nach dem Absterben des ersteren festgehalten.

# Erysiphe Graminis DC.

Die Fruchtkörper dieses Pilzes sind bekanntlich in ein dichtes ilzartiges Mycel eingebettet und schon dadurch vor dem Abfallen bei ler Reife geschützt. Aber auch die Perithecienwand ist derartig geaut, dass eine Löslösung der Fruchtkörper nicht erfolgen könnte. Dieselbe besteht nämlich aus mehreren Schichten ausserordentlich tark verdickter, fast lumenloser Zellen, an welche sich nach innen u allmählich dünnwandigere anschliessen, welche schliesslich in das artwandige, plasmareiche, die Asci umgebende Zellgewebe überehen; und zwar besteht die Perithecienwand an der Unterseite aus iner grösseren Lage solcher dickwandiger Zellen als an der Ober-Die Folge davon ist, dass die Perithecien im trockenen Zustand öchstens an der Oberseite schwach eingedellt erscheinen, nie aber an er Unterseite. Eine Loslösung der Fruchtkörper vom Muttermycel, beerkstelligt durch Eindellung der Unterseite, wie wir sie bei Uncinula c. kennen lernen werden, könnte hier offenbar nie zu Stande kommen, ich wenn die Verankerung im Mycelfilz nicht schon bestünde.

<sup>1)</sup> Monograph. pag. 45.

Erysiphe communis Lk., E. Umbelliferarum De By, E. Cichoriacearum DC., E. Galeopsidis DC., E. Linkii Lév. u. a.

Eine Verschiedenheit im anatomischen Bau und biologischen Verhalten besteht für die oben genannten Arten nicht, wesshalb dieselben in ihrer Gesammtheit zu behandeln sind. Die Perithecienwand ist von mehreren (3—4) Schichten dunkelgefärbter Zellen gebildet. Eine Differenzirung des Gewebes in Ober- und Unterseite ist nicht oder nur undeutlich zu erkennen.

In der Regel zeigen die Zellen ringsum annähernd gleiche Wanddicke und gleiches Lumen (Fig. 1).

Dementsprechend nehmen die Perithecien bei der Schrumpfung die verschiedensten Gestalten an, wie aus Fig. 2 ersichtlich ist. Sehr häufig ist der vierte in Fig. 2 angedeutete Fall zu beobachten. Diese Form kommt dadurch zu stande, dass, wenn die untere Hälfte des Peritheciums schrumpft, die Perithecienwand nur insoweit dem capillaren Zug des beim Eintrocknen entweichenden wässerigen Zellinhalts nachgibt, als sie nicht durch die am Grund der Perithecien entspringenden Anhängsel, deren Basalzellen oft ausserordentlich stark verdickt sind, daran gehindert wird.

Versuche bestätigten, dass die Fruchtkörper der oben genannten Arten nicht nur jeder Ablösungseinrichtung (Eindellung an der Unterseite, wodurch die Mycelfäden zerrissen werden, wie bei *Microsphaera*, *Uncinula*) entbehren, sondern sogar durch jene Anhängsel am Substrat festgeheftet werden.

Blätter von Heracleum spondylium, welche reichlich mit Perithecien besetzt waren, wurden im Kalthaus — gegen Schimmel geschützt — aufbewahrt und zeigten noch im Januar ein unverändertes Aussehen. Das gleiche gilt von Erysiphe auf Artemisia, Polygonum und Trifolium. Wenn demnach als sicher angenommen werden kann, dass die Anhängsel der meisten Erysiphe-Arten mit der Verbreitung der Perithecien nichts zu thun haben, sondern im Gegentheil zur dauernden Anheftung am ursprünglichen Substrat dienen, so möchte ich doch nicht unterlassen, in Kürze eine Erscheinung zu erwähnen, welche möglicher Weise in der freien Natur die Bedeutung einer Verbreitungseinrichtung besitzt.

Lässt man auf ein mit Perithecien besetztes Blatt von Heracleum spondylium Wasser tropfen, so bleiben die Fruchtkörper zunächst unverändert daran haften. Bald aber lösen sich mehr oder weniger grosse Fetzen des Mycels sammt den daraufsitzenden Perithecien los und werden weggespült.

Vermöge einer für alle Erysipheen-Mycelien und Anhängsel charakteristischen Neigung bei Befeuchtung zu verschleimen, haften diese Fetzen bei eintretender Trockenheit fest an der Unterlage, auf welche sie durch das Regenwasser übertragen worden sind.

Eine nachträgliche Verbreitung der perithecientragenden Mycel-

fetzen durch den Wind ist demnach ausgeschlossen.

Erysiphe taurica Lév. = Microsphaera Bornmülleriana Magn.

Von Magnus<sup>1</sup>) wurde unter dem Namen Microsphaera Bornmülleriana ein Pilz beschrieben, welcher von Salmon<sup>2</sup>) später zu
Erysiphe taurica gezogen wurde. Ohne auf die Frage einzugehen,
ob die Magnus'sche Art wirklich identisch ist, mit der mir nicht
zugänglichen Art E. taurica, möchte ich nur feststellen, dass die Art,
ron welcher mir Herr Professor Magnus in liebenswürdiger Weise
eichliches Material zur Verfügung stellte, dem anatomischen Bau
hrer Perithecien nach zu urtheilen, in der That zu Erysiphe gehört
und sich auch in ihrem biologischen Verhalten als zu dieser Gattung
zehörig erweist.

Die in ein dichtes Mycelgeslecht eingebetteten Perithecien erinnern a mehrsacher Hinsicht an Erysiphe graminis. Die Oberseite ist an ockenen Perithecien stets concav, die Unterseite convex. Beim seseuchten nimmt auch die Oberseite convexe Gestalt an. Die chrumpfung erfolgt demnach nur an der Oberseite; das die Perithecienwand bildende Zellgewebe ist ringsum annähernd gleichsörmig, ie bei den meisten Erysiphe-Arten. Die äusserste Schicht der Untersite jedoch besteht aus sehr dickwandigen, fast lumenlosen Zellen hnlich denjenigen bei E. graminis), an welchen ausserordentlich rästige, aus dickwandigen Zellen gebildete Anhängsel ihren Ursprung ehmen. Die letzteren sind mit dem Mycel zu einem dichten Filz erslochten.

Eine spontane Loslösung der Perithecien ist bei dieser Art demich vollkommen ausgeschlossen.

Auch vom systematischen Standpunkt bietet die vorliegende Art niges Interesse. Sie bildet nämlich ein drastisches Beispiel dafür, te wenig zuverlässig die auf die Gestalt der Anhängsel gegründete nterscheidung der Gattungen Erysiphe und Microsphaera ist, welche

<sup>1)</sup> Bornmüller, Iter persico turcicum 1892/93 in Verh. d. k. k. zool. bot. s. Bd. 49 (1899) pag. 15.

<sup>2)</sup> Monograph, pag. 219. Flora 1901.

Magnus schon einmal Veranlassung zu einer längeren Auseinandersetzung gegeben hat.<sup>1</sup>)

Bei dem vorliegenden Pilz sind nämlich die Anhängsel schon in geringer Entfernung von ihrer Ursprungsstelle 2-3 Mal dichotom verzweigt, was Magnus veranlasst hat, den Pilz als Microsphaera anzusprechen. Nachdem aber in Anbetracht des Baues der Perithecienwand, welche auf eine nahe Verwandtschaft mit Erysiphe graminis hinweist, sowie des biologischen Verhaltens kein Zweifel walten kann, dass wir es hier mit einer echten Erysiphe zu thun haben, liegt die Unzulänglichkeit der gewöhnlich gebrauchten Unterscheidungsmerkmale: Appendiculae rectae dichotomae (für Microsphaera) und A. floccosae, nunc simplices, nunc vage ramosae (für Erysiphe) auf der Hand. Ich werde auf die Frage der Abgrenzung beider Gattungen sofort noch einmal zurückkommen.

#### 3. Trichocladia.

Die Ansichten über die Gattungszugehörigkeit der beiden Arten Erysiphe Astragali DC. auf Astragalus glycyphyllos und E. tortilis Lk. auf Cornus-Arten sind sehr getheilt. Schröter stellt sie in seinem Werk: "Die Pilze Schlesiens", 2. Hälfte pag. 241, zu Erysiphe als Section "Trichocladia" de By. Diesem Beispiel folgt Lindau in seiner Bearbeitung der Erysipheen in den "Natürlichen Pflanzenfamilien". Magnus²) neigt zu der Ansicht, dass der Astragalus-Pilz zu Microsphaera zu stellen sei. Leveillé³) zieht den Astragalus-Pilz zu Microsphaera, den Cornus-Pilz dagegen zu Erysiphe. Das gleiche thut später Salmon. 4)

Dieses letztere Verfahren ist wohl das am meisten verfehlte, denn die beiden Pilze stehen einander ohne Zweifel sehr nahe (wie auch Magnus<sup>5</sup>) hervorgehoben hat) und es ist unnatürlich, sie in verschiedenen Gattungen unterzubringen.

Die Gesammtheit ihrer Eigenschaften weist den beiden Arten eine Mittelstellung an zwischen Erysiphe und Microsphaera. Während nämlich die langgestreckten wenig verzweigten, mycelartigen An-

<sup>1)</sup> Magnus, Ein bei Berlin auf Caragana arborescens epidemisch auftretender Mehlthau. Ber. d. d. Bot. Ges. Bd. XVII p. 150.

<sup>2)</sup> Magnus, a. a. O.

<sup>3)</sup> Monographie (Annales de sciences nat. Ser. III Tom. 15 [1851]).

<sup>4)</sup> Monograph. pag. 127 und pag. 213.

<sup>5)</sup> Magnus, a. a. O.

hängsel an diejenigen der meisten Erysiphe-Arten erinnern, stimmt der Bau der Perithecienwand und das biologische Verhalten durchaus mit Microsphaera überein.

Die ungezwungenste Lösung der schon so oft discutirten Frage der Gattungszugehörigkeit beider Arten dürfte demnach die sein, die von De Bary geschaffene Section Trichocladia als selbständige Gattung anzuerkennen und ihr die beiden genannten, sowie noch einige andere in der Mitte zwischen Erysiphe und Microsphaera stehende Arten einzureihen (u. a. auch die von Magnus¹) aufgestellte M. Caraganae). Die Abgrenzung der drei Gattungen Erysiphe, Trichocladia und Microsphaera wäre demnach folgendermaassen zu fassen:

Erysiphe. Anhängsel einfach oder verzweigt, mit dem Mycel verflochten. Zellen der Perithecienwand ringsum gleichförmig; keine (oder nur eine undeutliche) Differenzirung in Ober- und Unterseite. Perithecien nicht spontan abfallend.

Trichocladia. Anhängsel wie bei Erysiphe, aber nie mit dem Mycel verflochten. Perithecienwand differenzirt in eine aus englumigen dickwandigen Zellen gebildete Oberseite und eine aus weitlumigen dünnwandigen Zellen bestehende Unterseite. Perithecien bei der Reife spontan abfallend.

Microsphaera. Anhängsel starr, gerade, 2—7 Mal dicho- oder trichotom verzweigt, nie mit dem Mycel verflochten. Perithecien wie bei Trichocladia; Differenzirung der Perithecienwand in Oberund Unterseite noch deutlicher als bei voriger Gattung; Fruchtkörper bei der Reife spontan abfallend.

Nach diesen einleitenden systematischen Bemerkungen, bei welchen ch mich gezwungen sah, durch Charakterisirung des Baues der Perihecienwand den nachstehenden Ausführungen vorzugreifen, gehe ich zur eingehenden Behandlung der bei Trichocladia Astragali (DC.) beobachteten merkwürdigen Erscheinungen der Perithecienverbreitung ber und füge gleich bei, dass das für T. Astragali Gesagte im Wesentlichen auch für T. tortilis gilt.

# Trichocladia Astragali (DC.).

Die Fruchtkörper lösen sich, wenn sie einen gewissen Grad der eife erreicht haben, vom Substrat los, indem sich die Unterseite der

<sup>1)</sup> Magnus, Ein bei Berlin auf Caragana arborescens epidemisch auftretenr Mehlthau (s. o.).

Perithecien bei abnehmendem Turgor einwärts wölbt und dadurch die Mycelfäden, an welchen das Perithecium entstand, zerrissen werden. Diese constant einseitige Einwärtswölbung kommt dadurch zu Stande, dass die Perithecienwand an der Oberseite einen starren, aus englumigen dickwandigen Zellen gebildeten Panzer darstellt, während die Zellen der Unterseite relativ weites Lumen und zartere Wände besitzen (Fig. 4, 5).

Bringt man ein Perithecium in einen mit Wasserdämpfen gesättigten Raum, so nimmt die Unterseite nach einiger Zeit convexe Gestalt an (schneller bei direkter Benetzung). Die Schwellung des basalen Zellgewebes erfolgt auch dann, wenn nur die Anhängsel—nicht aber das Perithecium— benetzt wird; daraus scheint hervorzugehen, dass die Anhängsel als Regulatoren für die Turgorschwankungen dienen können. Bringt man ein durch Befeuchtung beiderseits convex gewordenes Perithecium in einen Exsiccator, so ist nach kurzer Zeit die concave Wölbung der Unterseite wieder hergestellt. Unreife Perithecien sind an der Unterseite stets convex.

Es kann demnach kein Zweifel bestehen, dass wir es hier mit einer Einrichtung zu thun haben, welche eine spontane Loslösung der Perithecien vom Substrat ermöglicht. Die Vortheile einer solchen Einrichtung für die Verbreitung des betreffenden Pilzes habe ich schon oben erwähnt. Es sei gleich hier bemerkt, dass alle (von mir untersuchten) Microsphaera-, Podosphaera- und die meisten Uncinula-Arten den gleichen Loslösungsmechanismus besitzen. Dass es sich hier nicht etwa um eine zufällige Erscheinung handelt, dafür bürgt der Umstand, dass unzählige Beobachtungen meine Vermuthung immer und immer wieder bestätigt haben. Was Trichocladia Astragali anlangt, so dürfte es schwer sein, ein reifes Perithecium zu finden, welches die Einwölbung der Unterseite nicht zeigt. Das gleiche gilt von T. tortilis und den Microsphaera-Arten.

Die so frei gewordenen Perithecien fallen selten einzeln ab, vielmehr vereinigen sich zahlreiche (30-40 oder mehr) Fruchtkörper mit Hilfe ihrer Anhängsel zu grösseren Complexen, welche vom geringsten Lufthauch entführt werden.

Um diese Vereinigung zu grösseren Complexen von Perithecien zu sichern, bestehen bei Trichocladia Astragali (weniger auffallend bei T. tortilis) zwei weitere bemerkenswerthe Einrichtungen. Untersucht man ein Blatt, auf welchem die Anhängsel noch nicht durch den Wind zerzaust oder vom Regen in Unordnung gebracht worden sind, so wird man stets beobachten, dass die langen, seidenglänzenden

haarartigen Anhängsel alle mehr oder weniger in einer Richtung gewachsen sind. Auf welche Reizwirkung (heliotropische oder geotropische) diese Uebereinstimmung in der Wachsthumsrichtung zurückzuführen ist, kann ich zur Zeit nicht entscheiden.

Jedenfalls aber ist die Folge dieser Erscheinung, dass sich die Anhängsel benachbarter Perithecien parallel an einander legen. Sucht man nun ein einzelnes Perithecium vom Substrat zu entfernen, so werden eine grosse Anzahl nebenstehender Fruchtkörper mitgerissen. Eine Untersuchung des ganzen Complexes von Fruchtkörpern im Mikroskop lehrt, dass die Anhängsel benachbarter Perithecien von dem Mycel eines secundären Pilzes umwickelt und zu relativ kräftigen "Seilen" vereinigt sind (Fig. 6, 7). Diese Umwickelung ist so dauerhaft, dass es ziemlich gewaltsamer Mittel bedarf, um die Anhängsel von einander zu trennen, z. B. Erwärmen mit verdünnter Kalilauge zum Kochen.

Dass wir es auch in diesem Fall nicht mit einer zufälligen Erscheinung zu thun haben, geht daraus hervor, dass ich diese Umwickelung der Anhängsel mit einem secundären Pilzmycel an den verschiedensten Localitäten beobachtet habe; z. B. in der weiteren Umgebung von München an weit getrennten Standorten, ferner in Bassnitz auf Rügen, sowie auf der Insel Gotland (Schweden).

Freilich, ob in allen diesen Fällen der gleiche Pilz die Anhängsel nit seinem Mycel umwickelt, muss dahin gestellt bleiben, hat aber uch nur untergeordnetes Interesse. An den in der Umgebung von München gesammelten Materialien ist es in weitaus den meisten Fällen Monilia candida, wie sich ergab, wenn ich Complexe von Perithecien on T. Astragali in sterilisirte feuchte Kammern brachte. Nach kurzer Leit zeigten sich in der unmittelbaren Umgebung der Perithecien efeartige Sprossungen, später entwickelten sich lange verzweigte Tycelien, von welchen sich, wenn sie aus der Flüssigkeit — steriliirtes Wasser — austraten, die charakteristischen Sporenträger von Monilia candida erhoben. Dass gerade dieser Pilz in weitaus den ieisten Fällen die Umwickelung der Anhängsel bewirkt, wurde mir rst recht klar, nachdem ich gelegentlich der Anlage einer grossen Inzahl von Conidienculturen (zum Zweck des Studiums der Keimungsedingungen etc.) die Beobachtung gemacht hatte, dass Monilia canida ein fast nie fehlender Begleiter der meisten Erysipheen ist. Bei er Anlage der Culturen wurde dafür gesorgt, dass eine etwaige Inection derselben mit Monilia-Sporen aus dem Arbeitsraum als auseschlossen betrachtet werden konnte. In einem Fall beobachtete ich

als secundären die Anhängsel umwickelnden Pilz auch Cephalothecium roseum.

Die Umwickelung der Anhängsel durch ein secundäres Mycel kommt bei T. tortilis gleichfalls vor, wenn auch nicht in so auffallender Weise und so regelmässig wie bei T. Astragali.

### 4. Microsphaera.

Schon oben wurde betont, dass der Lösungsmechanismus für die Perithecien von *Microsphaera*-Arten nicht verschieden ist vom demjenigen bei *Trichocladia*.

Zur Untersuchung lagen vor: Microsphaera Alni (Wallr.), M. Evonymi (DC.), M. Grossulariae (Wallr.), M. Berberidis (DC.), M. pulchra Cooke et Peck., M. Euphorbiae (Peck).

Auffallende Unterschiede zwischen den einzelnen Arten ergaben sich bei der anatomischen Untersuchung der Perithecien nicht. Bei allen ist eine weitgehende Differenzirung der Perithecienwand in starre Ober- und biegsame Unterseite zu erkennen, und infolge dessen eine tiefe Einwölbung der letzteren bei Turgorabnahme. Im feuchten Raum erfolgt Schwellung des Schrumpfungsgewebes und damit convexe Wölbung der Perithecienunterseite (Fig. 8).

Die Anhängsel dienen insofern zur Verbreitung, als die zahlreichen hakenartigen Verzweigungen derselben die Verkettung einer grösseren Anzahl von Perithecien zu einem dem Wind eine grössere Angriffsfläche bietenden Complex ermöglichen. Indessen beobachtet man nicht selten, dass die Perithecien isolirt abfallen (z. B. Microsphaera Alni auf Viburnum opulus). Bei der Kleinheit und Leichtigkeit der meisten Microsphaera-Perithecien ist eine weite Verbreitung derselben durch den Wind ohnehin gesichert. Welcher demnach der ursprüngliche Zweck der Anhängsel ist (Verkettung zahlreicher Perithecien zu einem Complex oder Verankerung des einzelnen an einem fremden Substrat) dürfte schwer zu entscheiden sein.

## 5. Podosphaera.

Diese Gattung, welche morphologisch 1) Sphaerotheca nahe steht, schliesst sich biologisch an Microsphaera an. An Podosphaera Oxyacanthae (DC.) auf Vaccinium uliginosum beobachtete ich, dass kein Perithecium am ursprünglichen Substrat haften blieb. Beim Schütteln der Pflanzen lösten sich sozusagen ganze Wolken von Complexen unter einander durch ihre Anhängsel verketteter Perithecien ab. Die Unterseite ist an trockenen Perithecien stets eingewölbt (Fig. 9).

<sup>1)</sup> Durch den Besitz von nur 1 Ascus.

### 6. Uncinula,

Nicht so gleichförmige Verhältnisse wie bei *Microsphaera* finden wir bei *Uncinula*. In dieser Gattung sind zwei Gruppen von Formen zu unterscheiden:

- 1. solche, deren Perithecien nach dem Typus der Microsphaera-Perithecien gebaut sind (ich möchte diese Gruppe als Microsphaeroidea charakterisiren);
- 2. solche, deren Perithecienbau mehr an *Phyllactinia* erinnert; dahin gehören die höchst entwickelten *Uncinula*-Arten (weshalb diese Gruppe als *Euuncinula* bezeichnet werden möge).

### a) Microsphaeroidea.

Diese Gruppe ist repräsentirt durch folgende Arten (die nachstehende Aufzählung ist nicht vollständig, weil mir nicht alle bisher bekannt gewordenen *Uncinula*-Arten zugänglich waren):

U. Salicis (DC.), U. prunastri (DC.), U. macrospora Peck, U. flexuosa Peck, U. necator (Schwein.), U. Bivoniae Tul. Bei allen diesen Arten ist das Perithecium nach dem in Fig. 10 dargestellten Typus von Uncinula Salicis gebaut (kleine Schwankungen bezüglich der Dicke der Zellwände und relativen Grösse der Zellen abgerechnet). Wie aus dieser Figur zu ersehen ist, hat die Differenzirung in Oberund Unterseite einen noch höheren Grad von Vollkommenheit erreicht als bei Microsphaera. Ein Panzer stark verdickter Zellwände umgibt das Perithecium an der Oberseite und an den Seiten, macht aber in der Nähe der Perithecienbasis plötzlich einem zartwandigen weitlumigen Gewebe Platz.

Eingehende Beobachtungen der in der Natur vor sich gehenden Erscheinungen der Perithecienloslösung habe ich an U. Salicis ausgeführt.

Dieser Process nimmt seinen Anfang im August und dauert fort bis in den Spätherbst. Weidensträucher, deren Blätter im September nahezu mit Perithecien bedeckt waren, wurden zur weiteren Beobachtung markirt. Infolge der Milde des Herbstes 1900 war es möglich, die Beobachtungen bis in den Dezember hinein fortzusetzen. Schon im November konnte ich constatiren, dass an den noch nicht abgefallenen Blättern die Zahl der noch darauf haftenden Perithecien sehr klein geworden war. Im Dezember konnten, trotzdem dass zahlreiche Blätter noch wohl erhalten waren, kaum mehr Fruchtkörper nachgewiesen werden.

Die Perithecien fallen nicht einzeln ab, sondern in grösseren Complexen. Der Vorgang spielt sich folgendermaassen ab: die Schlauchfrüchte entstehen auf der Blattfläche (meist auf der Oberseite) in Reihen, von einem Zentrum aus nach allen Richtungen ausstrahlend, und zwar in der Regel so dicht nebeneinander, dass sie sich gegenseitig fast berühren. Erst wenn der Fruchtkörper seine definitive Grösse erreicht hat, nimmt die Bildung der Anhängsel ihren Anfang. Bei der gedrängten Anordnung der Perithecien wachsen jene so gegen- und durcheinander, dass sie zu vergleichen sind mit den Borsten zweier gegen einander gedrückten Bürsten. Die ältesten diejenigen des Zentrums lösen sich durch Einwölbung der Unterseite vom Substrat los, bald folgen nächstjüngeren und eine geringe Erschütterung genügt, einen solchen Complex von Perithecien vollends abzulösen und dem Wind zu überantworten. Dieser Vorgang wiederholt sich vom Centrum des Perithecienrasens ausstrahlend in centrifugaler Richtung. In vorgerückter Jahreszeit haften dem Blatt nur noch wenige peripherische Perithecien an, welche auch ihrerseits, wenn nicht eintretende ungünstige Bedingungen ihre Weiterentwickelung hemmen, mit der Zeit den Weg in's Weite suchen. Bei keiner der bisher betrachteten Erysipheen habe ich in so unzweifelhafter Weise wie bei U. Salicis die Ueberzeugung gewonnen, dass das frühzeitige spontane Abfallen der Perithecien einen nothwendig zu Stande kommenden Vorgang in der Lebensgeschichte des Pilzes darstellt.

### β) Euuncinula.

In diese Gruppe gehören z. B. folgende Arten: U. Aceris (DC.), U. polychaeta (Berk. et Curt.), U. circinata (Cook. et Peck).

Die Perithecien dieser Arten weichen in ganz auffallender Weise von den bisher betrachteten Typen, besonders von denjenigen der zuletzt behandelten Gattungen (Microsphaera und Uncinula sect. Microsphaeroidea) ab. Die Wand der schon makroskopisch in der Regel durch ihre bedeutendere Grösse auffallenden Fruchtkörper besteht aus mehr und im Verhältniss zur Peritheciengrösse kleineren Zellen. Eine Differenzirung in Ober- und Unterseite besteht zwar, aber in ganz anderem Sinn als z. B. bei voriger Section. Bei U. Aceris sind die Zellen der Oberseite nur wenig dickwandiger und englumiger als diejenigen der Unterseite (Fig. 11); bei U. polychaeta ist der Unterschied auffallender (Fig. 12), bei U. circinata endlich besteht sogar das entgegengesetzte Verhältniss. Bei allen dreien sind die Zellen stärkster Krümmung (der Perithecienwand) auffallend weitlumig und gross, gegenüber den relativ kleinen Zellen der beiden Flachseiten.

Die Perithecien der beiden erstgenannten Arten zeigen bei Turgorabnahme concave Wölbung der Unterseite, diejenigen von *U. circinata* dagegen sind — wie Untersuchung eines reichen Herbarmaterials lehrte — stets an der Oberseite eingewölbt. Für *U. Aceris* machte ich ausserdem an lebendem Material Versuche, welche unzweifelhaft ergaben, dass Turgorabnahme Einwärtswölbung, Turgorzunahme Schwellung der Perithecienunterseite zur Folge hatte. Mit diesen durch Feuchtigkeitsentziehung resp. Zufuhr bewerkstelligten Gestaltsveränderungen steht in Einklang das Verhalten der Perithecien bei der Reife.

Was zunächst U. Aceris anlangt, so gelangte ich durch die Beobachtung in der freien Natur zu folgendem Resultat: Unreife Perithecien — deren Anhängsel noch nicht oder nur schwach entwickelt sind, zeigen mehr oder weniger kugelige Gestalt und lassen sich vom Muttermycel nicht entfernen, ohne dass Fetzen des letzteren mitgerissen werden. Vollkommen reife Fruchtkörper hingegen — an der tiefschwarzen Färbung und den ausgewachsenen Anhängseln kenntlich — lösen sich schon bei mässiger Erschütterung des Blattes leicht los und tragen an der stark concaven Unterseite nur selten kurze Stücke von Mycelfäden.

Wie bei *U. Salicis* gilt auch hier die Regel, dass die Fruchtkörper ziemlich lange vor dem Abfallen der Blätter frei werden.

Wenn Ahornblätter bereits die Herbstfärbung annehmen und anfangen abzusterben, so zeigen die vom Pilzmycel besetzten Theile des Blattes noch längere Zeit die grüne Färbung frischer Blätter (vergl. auch De Bary, Morphologie und Physiologie der Pilze pag. 424). Diese Erscheinung weist auf eine lebhafte Zufuhr von Nahrungsstöffen nach den vom Pilz angegriffenen Theilen des Blattes hin. Hat sich aber die Herbstfärbung auf das ganze Blatt ausgedehnt, so bleiben darauf befindliche unreife Perithecien in ihrer Entwickelung stehen und gehen schliesslich zu Grund. Die Ablösung der reifen Perithecien erfolgt in der Regel einzeln, seltener in grösseren Complexen; olche entstehen höchstens dadurch, dass sich die Fruchtkörper nachräglich mittels ihrer Anhängsel zusammenballen.

Untersucht man Schnitte durch Uncinula Aceris-Perithecien im Mikroskop, so zeigt sich, dass die convex-concave Gestalt derelben beim Befeuchten (besser bei Einwirkung von verdünnter Kaliauge) in eine biconvexe übergeht, indem das vielreihige Zellgewebe er Unterseite durch Schwellung sich auswärts wölbt; das letztere ist emnach auch bei Uncinula Aceris als Schrumpfungsgewebe zu be-

trachten. Aus dem mikroskopischen Bild des Perithecienquerschnittes ist allerdings nicht zu ersehen, wodurch verhindert wird, dass die Oberseite, deren Zellgewebe sich nur wenig von demjenigen der Unterseite unterscheidet, nicht gleichfalls dem Schrumpfungsprocess unterliegt. Die concave Wölbung der Perithecienunterseite ist auch Salmon¹) aufgefallen. Tulasne bildet sie ebenfalls auf Tafel 2 seiner Carpologia ab, aber in unrichtiger Weise, nämlich an der Oberseite der Fruchtkörper, worauf schon Salmon (l. c.) aufmerksam macht. Für die gleichfalls schon von Tulasne beobachtete äusserst häufige Erscheinung, dass die losgelösten Perithecien mit der Oberseite dem Blatt anliegen, weiss Salmon keine Erklärung zu geben.

Ich habe nun häufig beobachtet, dass die Reactionsfähigkeit der Perithecien auf Turgoränderungen sehr gross ist, d. h. dass bei Uebertragung eines Fruchtkörpers aus einem feuchten Raum in einen Exsiccator die Gestaltveränderung sehr schnell erfolgt. Wäre es da nicht denkbar, dass bei der durch Turgorabnahme herbeigeführten Schrumpfung des Wandgewebes die Loslösung, d. h. Zerreissung der festhaltenden Mycelfäden, so gewaltsam erfolgt, dass das Perithecium eine starke Erschütterung erleidet und sich dabei auf die Seite legt (auch diese Lage ist an reifen Perithecien sehr oft zu beobachten) oder sogar umkehrt? Es ist mir allerdings nicht gelungen, diesen Vorgang selbst zu constatiren. Jedenfalls aber ist die Erscheinung zu allgemein, als dass, wie Salmon für ähnliche Erscheinungen bei *Phyllactinia* versucht, Thiere, z. B. Milben, dafür verantwortlich gemacht werden könnten.

Es erübrigt noch zu bemerken, dass das von *Uncinula Aceris* Gesagte im Wesen wohl auch für *U. polychaeta* Geltung hat, soweit es möglich ist, aus Herbariumsmaterial einen solchen Schluss zu ziehen.<sup>2</sup>) Beobachtungen an lebendem Material wären für diese Art sehr erwünscht.

Sieht man von einigen Arten der Section Microsphaeroidea, z. B. U. Salicis ab, so kann als weiteres Unterscheidungsmerkmal der Section Euuncinula die Thatsache namhaft gemacht werden, dass die Anhängsel hier viel dichter stehen und bedeutend zahlreicher sind als bei den meisten der Microsphaera ähnlichen Uncinula-Arten.

Die Appendiculae der *U. Aceris* bilden einen dichten Kranz rings um den Scheitel des Fruchtkörpers. Diejenigen von *U. polychaeta* 

<sup>1)</sup> Monograph. pag. 92.

<sup>2)</sup> An den mir vorliegenden spärlichen Proben des Pilzes haften die reifen Perithecien dem Blatt grösstentheils mit der von Anhängseln besetzten Oberseite an.

bedecken oft die ganze obere Hälfte des Peritheciums, stehen aber in der Region der stärksten Krümmung der Perithecienwand am dichtesten.

Beobachtet man in der Natur die Oberseite von Ahornblättern oder von Blättern anderer Pflanzen, welche unter einem mit *Uncinula* stark inficirten Ahornbaum stehen, so entdeckt man, dass diesen eine mehr oder weniger grosse Anzahl von *Uncinula*-Perithecien anhaften und zwar sind dieselben mit ihren Anhängseln am fremden Substrat so gut befestigt, dass es einer gewissen Anwendung von Gewalt bedarf, um sie abzulösen.

Als Bindemittel dient eine kleine Menge einer schleimigen Masse, welche die *Uncinula*-Anhängsel im Moment der Befeuchtung abgeben.

Salmon 1) macht auf diese Eigenschaft der Anhängsel aufmerksam, indem er sagt: "... it is noticeable, that the apices of these appendages show, under the microscope, signs of having become slightly disorganized; they may possibly, therefore, adhere to the leaf through some mucilaginous degeneration."

In der That haften *Uncinula*-Perithecien, mit der Oberseite auf eine angefeuchtete Fläche gelegt, nach dem Verdunsten der Feuchtigkeit dem Substrat fest an.

Die Anhängsel von Uncinula Aceris (und wohl auch U. polychaeta) erfüllen demnach — wenn auch nicht in so vollkommener Weise — die Aufgabe der ihnen höchst wahrscheinlich morphologisch gleichwerthigen Pinselzellen von Phyllactinia, deren Function als Organ zur Festankernung ich <sup>2</sup>) früher bewiesen habe. Dieser Function entspricht auch die ringförmige, eine Fläche bildende Anordnung der Anhängsel.

# Uncinula circinata Cooke et Peck.

Bei im Wesentlichen übereinstimmendem Bau der Perithecienwand scheint diese Art den beiden eben behandelten Uncinula-Arten gegenüber eine Sonderstellung einzunehmen. An dem mir zur Verfügung stehenden Herbariumsmaterial beobachtete ich nämlich, dass die Perithecien nie an der Unterseite, meistens dagegen an der Oberseite schwach eingewölbt sind. In Zusammenhang damit steht, dass eine spontane Loslösung in der Regel nicht zu Stande kommt. Ein Querschnitt erklärt dieses abweichende Verhalten. Die Zellen der Oberseite sind zarter und weitlumiger als die relativ dickwandigen Zellen der Unterseite (Fig. 13).

<sup>1)</sup> Monograph. pag. 92.

<sup>2)</sup> Neger, Zur Kenntniss der Gattung Phyllactinia. (Bot. Centralbl. Bd. 80 1899] pag. 11).

Durch diesen auffallenden Bau der Perithecienwand weist die in Rede stehende Art Beziehungen auf, einerseits zu Erysiphe graminis, andererseits zur Gattung Phyllactinia, bei welchen die Perithecienunterseite gleichfalls niemals concav gewölbt ist.

Ob es nur Zufall ist, dass an dem von mir untersuchten Herbarmaterial die Anhängsel in der Regel mangelhaft entwickelt ist oder ob dies eine constante Eigenschaft der Perithecien von *U. circinata* ist, welche angesichts des scheinbaren Mangels einer Loslösungsvorrichtung als Reduction eines zwecklosen Organes aufzufassen wäre, wage ich nicht zu entscheiden, wie ich überhaupt das eben über *U. circinata* Gesagte nur mit Reserve aufgenommen wissen möchte.

Nur eine Untersuchung an lebendem Material kann Gewissheit über einzelne der berührten Punkte geben.

### 7. Phyllactinia.

Die Beobachtungen wurden ausgeführt an lebendem Material von Ph. corylea (Pers.).

Obwohl dieser Pilz schon Gegenstand zahlreicher Untersuchungen gewesen ist (Naegeli, Bonorden, Tulasne, Vuillemin, Palla u. A.), ist seine Lebensgeschichte bisher doch noch nicht lückenlos bekannt.

Ein fast sagenhaftes Gebilde ist die "zellige Haut", 1) von welcher Tulasne behauptet, dass sie die Pinselzellen im Jugendzustand bedeckt. Von späteren Beobachtern scheint sie niemand mehr gesehen oder wenigstens beachtet zu haben. Auch in Salmon's Monographie kann ich keine Angabe darüber finden. Jedoch sie existirt, wenn auch nicht als ein solides aus Pflanzenzellen bestehendes Gebilde.

Betrachtet man ein frisches Phyllactinia-Perithecium, dessen "Tropfen" noch nicht vertrocknet ist, bei auffallendem Licht im Mikroskop, so scheint es in der That, als ob an der Oberfläche dieses Tropfens eine aus polygonalen zartwandigen Zellen gebildete Haut schwimme. In der Regel ist nicht die ganze Fläche des Tropfens von dieser "Haut" bedeckt, sondern einzelne Stücke von wechselnder Grösse schwimmen in regelloser Vertheilung an der Oberfläche (Fig. 16). Bringt man nun das Perithecium in Wasser, so beobachtet man (bei durchfallendem Licht), dass sich der "Tropfen" mit dem umgebenden Wasser mischt und die "Haut" frei umherschwimmt. Bald aber verschwindet Zelle für Zelle in nichts und wenn das zur

<sup>1)</sup> Tulasne, Carpologia I tab. 1 Fig. 5, 6.

Beobachtung verwendete Perithecium sehr frisch war, so ist schon nach kurzer Zeit von der "Haut" keine Spur mehr zu sehen. Lag dagegen ein älteres Perithecium vor, so hält sich die "Haut" lange Zeit im Wasser, verschwindet aber auch sofort, wenn der Objectträger schwach erwärmt wird. So oft ich auch den Versuch wiederholte, stets löste sich die "Haut" im umgebenden Wasser auf, so wie sich Gasblasen in einer Flüssigkeit auflösen, und hinterliess nichts als eine geringfügige, kaum messbare Menge einer hyalinen, schleimigen, mit Jodtinctur sich braunfärbenden Substanz.

Die Tulasne'sche "Haut" ist also nichts anderes als eine zu gleicher Zeit mit der Bildung des "Tropfens" vom Perithecium ausgeschiedene schaumige Masse, deren einzelne Blasen allerdings eine täuschende Aehnlichkeit mit Pflanzenzellen besitzen (das Fehlen der Zellkerne nicht beobachtet zu haben, kann Tulasne wohl nicht allzusehr zur Last gelegt werden) und zuweilen einen hohen Grad von Beständigkeit zeigen. Es bleibt nun noch die Frage zu beantworten: "Hat dieser Schaum eine Bedeutung im Leben des Pilzes?"

Wenn es auch bei den geringen hier in Betracht kommenden Mengen nahezu unmöglich ist, die genaueren Eigenschaften der schaumbildenden Substanz zu ermitteln, so ist doch die nachstehende Beobachtung vielleicht geeignet, einige Schlüsse zu ziehen.

Beim Eintrocknen des Tropfens — an der Luft oder im Exsiccator — legen sich die Pinselzellen der Perithecienwand fest an und bilden am Scheitel des Fruchtkörpers eine weisse Scheibe von verschwindender Mächtigkeit. Bei directer Benetzung quellen sie auf und der "Tropfen" erlangt seine ursprüngliche Gestalt wieder.

Aber auch dann, wenn ein Perithecium mit eingetrockneten Tropfen in einen mit Feuchtigkeit gesättigten Raum gestellt wird, st der Tropfen nach einigen Stunden bis einem halben Tag in seiner vollen Grösse wieder hergestellt.

Es scheint demnach, dass hier eine hygroskopische Masse in Ihätigkeit war, Feuchtigkeit aus der Luft anzuziehen und es ist nicht inwahrscheinlich — wenn auch kaum direct zu beweisen —, dass liese Wirkung eben von jener den oben beschriebenen "Schaum" bildenden Substanz ausgeht.

Schliesslich möchte ich noch erwähnen, dass die Abscheidung les "Tropfens" bei eben reifen Perithecien stets erfolgt und unzweifelaft die Aufgabe hat, auch auf trockenen fremden Substraten die für lie Anheftung der Fruchtkörper mittels der Pinselzellen günstigen Bedingungen zu schaffen. Bei feuchtem Wetter und im feuchten

Raum ist die Menge der abgeschiedenen Flüssigkeit so gross, dass der Tropfen häufig überfliesst.

Ausscheidung von Flüssigkeit aus Pilzfruchtkörpern (wenn auch anderen Zwecken dienend, als im vorliegenden Fall) ist schof öfter beobachtet worden, z. B. kürzlich von Dawson 1) an Poronia punctata, und ist wohl auf einen dem Wurzeldruck höherer Pflanzen analogen Vorgang zurückzuführen.

Ein zweiter noch nicht genügend aufgeklärter Punkt ist die Entstehung und Wirkungsweise der starren, stelzenartigen am Grund blasig angeschwollenen Anhängsel. Eine Regelmässigkeit bezüglich der Anzahl der an einem Fruchtkörper entstehenden Anhängsel besteht offenbar nicht; warum aber kommen zuweilen nur 3—4, in anderen Fällen dagegen ca. 10 bis 12 Anhängsel zur Ausbildung?

Ferner: In welcher Weise erfolgt die Drehung der Anhängsel nach unten, welche eine Hebung des Fruchtkörpers selbst zur Folge hat?

Was den ersten Punkt, die Entwickelungsgeschichte der *Phyllactinia*-Anhängsel anlangt (und damit steht in Zusammenhang die Anzahl derselben), so hat zwar schon Tulasne<sup>2</sup>) die Vermuthung ausgesprochen, dass dieselben aus Perithecienwandzellen ihren Ursprung nehmen, ohne indessen dafür einen Beweis zu liefern.

Salmon<sup>3</sup>) schweigt sich auch über diesen Punkt aus. Es ist aber leicht nachzuweisen, dass die Anhängsel in der That nichts anderes sind als stark vorgewölbte Wandzellen, welche schliesslich in einen Stachel auswachsen.

An sehr jungen, noch gelben Fruchtkörpern, an welchen die Pinselzellen in Form kleiner farbloser Höcker eben sichtbar werden, ist von den Anhängseln noch nichts zu sehen. Wohl aber treten in einer unterhalb des Aequators liegenden Zone eine Anzahl Wandzellen weiter hervor als die übrigen benachbarten. In einem weiteren Stadium der Entwickelung — in welchem die Perithecien inzwischen dunkelgelbe Färbung angenommen haben, sind einige dieser Wandzellen zu annähernd doppelter Grösse herangewachsen als die anderen, welche ihrerseits ihr Wachsthum eingestellt haben. Wie viele Zellen zu dieser Weiterentwickelung befähigt sind, scheint von den

<sup>1)</sup> Annals of Botany Vol. XIV. (1900) pag. 245.

<sup>2)</sup> Carpologia pag. 196.

<sup>3)</sup> Monograph pag. 224-286.

Ernährungsbedingungen abzuhängen. Wenigstens zeichnen sich in einem Stadium, in welchem eine Differenzirung der hervorragenden Wandzellen noch nicht eingetreten ist, eine geringe Anzahl durch auffallend grossen Plasmareichthum aus. Diese sind es ohne Zweifel, welche sich später zu Anhängseln entwickeln (Fig. 15).

Die Ausstülpung der Stacheln beginnt in der Regel, wenn das Perithecium dunkelbraune Färbung angenommen hat. Dabei erstreckt sich ein Plasmastrang aus der Mutterzelle in den Stachel bis an die wachsende Spitze desselben, während der Zellkern in der Mutterzelle liegen bleibt.

Während die Wand des Stachels ringsum gleichmässige Verdickung erfährt, gilt dies nicht von der Mutterzelle, eine Erscheinung, welche allen bisherigen Beobachtern entgangen zu sein scheint — wenigstens finde ich nirgends eine Angabe darüber noch auch eine Andeutung an Figuren —, wesshalb auch eine befriedigende Erklärung für den Vorgang der Drehung der Anhängsel noch nicht hat gegeben werden können.

Am ausgewachsenen Anhängsel ist nämlich die obere Hälfte stark verdickt, von der Unterseite ist nur der dem Stachel zugewendete Quadrant mässig verdickt, während der übrige Theil (der dem Perithecium angeheftete Quadrant) äusserst zartwandig geblieben ist (Fig. 14).

Lässt man auf ein lebendes Perithecium eine Salzlösung einwirken, so erfolgt nach kurzer Zeit Drehung der Anhängsel. Der wässerige Inhalt der Mutterzelle diffundirt durch den zartwandigen Theil der Kugel, was eine Faltung dieses Theiles in der in Fig. 14 angedeuteten Weise zur Folge hat.

Ueberträgt man jetzt das Perithecium aus der Salzlösung in Wasser, so kehren die Anhängsel wieder in ihre ursprüngliche Lage zuück, wobei sich der gefaltete Theil der Kugel wieder nach aussen wölbt.

Man kann diese beiden Vorgänge mit einem und demselben Perithecium beliebig oft wiederholen, woraus unzweifelhaft hervorgeht, lass auch bei der Bewegung der Phyllactiniaanhängsel — wie bei len Loslösungseinrichtungen der anderen Erysipheenperithecien — eine len Turgorerscheinungen ähnliche Wirkung das treibende Agens ist.

Abwechselnder Aufenthalt in einem Exsiccator und einem mit euchtigkeit gesättigten Raum haben die gleichen Erscheinungen zur olge wie die Einwirkung von Salzlösung resp. Wasser.

Die Kraft, welche bei der Drehung der Anhängsel entwickelt vird, ist nicht unbeträchtlich; so beobachtete ich, dass ein ziemlich

dickes Deckglas, welches auf vier Perithecien gestellt wurde, beim Aufrichten derselben (im Exsiccator) mit Leichtigkeit gehoben wird.

Es erübrigt noch dem Bau der Perithecienwand einige Aufmerksamkeit zu schenken.

Das Perithecium erleidet beim Eintrocknen zwar bedeutende Volumenabnahme, lässt aber eine auffallende Gestaltsveränderung nicht erkennen. Eine Eindellung der Unterseite findet nie statt; sie wird wohl verhindert durch das relativ englumige Gewebe der Perithecienbasis; hingegen ist an der unmittelbar unter den Anhängseln befindlichen Zone der Perithecienwand, deren Zellen ausserordentlich weitlumig sind, eine beträchtliche Schrumpfung des Gewebes zu constatiren. Möglicherweise wird dadurch die gelenkige Bewegung der Stelzen unterstützt.

### Zusammenfassung.

An einigen Beispielen (Trichocladia und Uncinula) habe ich gezeigt, dass die anatomische Structur der Perithecienwand auch für die systematische Gliederung der Familie zu verwerthen ist, besonders zur besseren Umgrenzung der Gattungen, wo die auf die Natur der Anhängsel begründeten Merkmale versagen. Ich zweifle nicht, dass bei einer genauen Untersuchung aller Erysipheenarten hinsichtlich des Baues der Perithecien sich noch weitere systematisch verwerthbare Unterschiede ergeben würden, habe aber davon abgesehen, um mich von dem eigentlichen Ziel meiner Untersuchung "den Verbreitungseinrichtungen" nicht zu weit zu entfernen.

Dagegen möchte ich nicht unterlassen, auf Grund der oben erläuterten schärferen Umgrenzung der bisher mangelhaft charakterisirten Gattungen Erysiphe und Microsphaera, sowie der Zerlegung der wenig einheitlichen Gattung Uncinula in zwei Sectionen die phylogenetische Seite der systematischen Gliederung kurz zu beleuchten.

Man hat schon früher entsprechend der Einzahl des im Perithecium enthaltenen Ascus die beiden Gattungen Sphaerotheca und Podosphaera als niedrigste Typen betrachtet. Es wäre zunächst zu ermitteln, welche dieser Formen den ursprünglichen Zustand repräsentirt.

Salmon') entscheidet sich für *Podosphaera*; womit er seine Ansicht begründet, geht aus seinen Ausführungen nicht hervor. Die einfachen ungetheilten Anhängsel von *Sphaerotheca* aber, sowie die

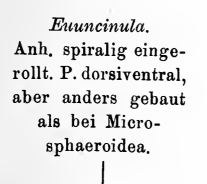
<sup>1)</sup> Monograph. pag. 29.

noch fehlende Differenzirung der Perithecienwand in Ober- und Unterseite lassen wohl keinen Zweifel darüber bestehen, dass wir in dieser Gattung den ältesten existirenden Typ einer Erysiphee zu suchen haben und nicht in Podosphaera mit ihren hoch organisirten kunstvoll gebauten, dichotom verzweigten Anhängseln etc. Von Sphaerotheca ausgehend, lassen sich die übrigen Gattungen an der Hand der obengewonnenen Resultate in natürlicher Weise in folgenden Stammbaum gruppiren:

Phyllactinia.
wie bei U. ciruata, zweierlei
ängsel: stelzenge und Pinselzellen etc.

inula circinata
Euuncinula,
P. umgekehrt,
lorsiventral.

siphe graminis Erysiphe, aber in der Unterseite starr.



Uncinula
(Microsphaeroidea).
Anh. spiralig eingerollt, P. dorsiventral, wie beiMicrosphaera.

Microsphaera.
Anh. dichotom
verzw. P. dorsiventral.

Anh. einfach oder verzweigt. P. dorsiventral.

Podosphaera.

1. Ascus, Anh. verzweigt, P. dorsiventral.

Erysiphe.

sci, Anhängsel in der Regel einfach, Perith. nicht dorsiventral.

Sphaerotheca.

1. Ascus, Anhängsel einfach, Perith. nicht dorsiventral.

NB. Natürlicher ist vielleicht, Sphaerotheca und Erysiphe als coordinirte Stammformen zweier Entwickelungsreihen aufzufassen, deren eine (Sphaerotheca-Podosphaera) wenig, deren andere (Erysiphe-Phyllactinia) reichgegliedert ist.

Mit dieser systematisch-phylogenetischen Eintheilung deckt sich ziemlich genau ein biologisches, auf den Modus der Perithecienablösungseinrichtungen begründetes Schema:

- A) Perithecien nicht spontan abfallend, meist durch die Anhängsel am Muttermycel befestigt: Sphaerotheca, Erysiphe, (Uncinula circinata?).
- B) P. bei der Reife abfallend 1).
  - I. Loslösung erfolgt durch Schrumpfung der Perithecienbasis.2)
    - a) Obere Hälfte der Perithecienwand aus engen stark verdickten, panzerartigen Zellen, untere Hälfte aus zartwandigen Zellen gebildet: Podosphaera, Trichocladia, Microsphaera, Uncinula, Sect. Microsphaeroidea.

<sup>1)</sup> Aus der Thatsache der frühzeitigen Loslösung der Perithecien zahlreicher Erysipheen ergibt sich für die Praxis der Bekämpfung der Erysipheen ein neuer Gesichtspunkt. Die vielfach empfohlene Vernichtung der "mit Perithecien besetzten" Blätter hat oft einen sehr problematischen Werth, weil die Fruchtkörper, wie oben aus einander gesetzt worden ist, schon im Herbst ihren Entstehungsort verlassen haben und vom Wind verbreitet wurden.

<sup>2)</sup> Ich möchte nicht unterlassen, um etwaigen Einwürfen gleich hier entgegenzutreten, zu bemerken, dass sich an Herbarmaterial die selbstthätige Loslösung der Fruchtkörper nur dann constatiren lässt, wenn dasselbe in vollkommen reisem Zustand gesammelt worden ist (was sehr oft nicht der Fall ist, weil eben dann die Perithecien schon zum grössten Theile abgefallen wären). Man findet in Herbarien sehr oft Materialien von Microsphaera, Uncinula etc., deren Peritheeien nicht mehr den Blättern der Wirthpflanze aufsitzen, sondern, vorausgesetzt, dass zur Aufbewahrung des Exsiccates gut schliessende Kapseln verwendet worden waren, den Blättern lose beiliegen. Ebenso oft aber kommt es vor, dass die Fruchtkörper noch ziemlich fest am Substrat haften; in diesem Fall war eben der Pilz in unreifem oder halbreifem Zustand gesammelt und eingelegt worden. machte diese Beobachtung an Arten, bei welchen, wie die Untersuchung in der freien Natur lehrte, unzweifelhaft eine spontane Loslösung der Perithecien stattfindet, z. B. Trichocladia Astragali, Podosphaera tridactyla, Microsphaera Alni u. a. - Es ist freilich nicht ausgeschlossen, dass auch bei Microsphaera, Podosphaera etc. Ausnahmen von der Regel vorkommen, wie ich sie innerhalb der Gattung Uncinula an U. circinata habe constatiren können. Eine endgiltige Entscheidung dieser Frage wird nur durch Beobachtung an lebendem Material der exotischen, mir in diesem Zustand nicht zugänglichen Arten erlangt werden können, wenn auch nach den gewonnenen Erfahrungen mit einiger Sicherheit aus dem anatomischen Bau der Perithecien auf deren biologisches Verhalten bei der Reife geschlossen werden kann.

- β) Zellen der Perithecienwand oben und unten annähernd gleich gross, oben englumig, unten mehr oder weniger zartwandig; Zellen der stärksten Krümmung, sehr gross und biegsam, erleiden beim Eintrocknen Schrumpfung. Dadurch erfolgt Eindellung der Unterseite: Euuncinula (ausser U. circinata).
- II. Loslösung des Peritheciums erfolgt durch den Druck der nach unten sich drehenden Anhängsel gegen das Substrat. Das Perithecium erleidet beim Eintrocknen keine wesentliche Gestaltsänderung: *Phyllactinia*.

Ich habe die Schrumpfungserscheinungen bei den Perithecien der Erysipheen bisher immer als auf Turgorabnahme zurückzuführende Vorgänge hingestellt. Dies mag für den lebenden Organismus zutreffen und ein solcher kommt ja, soweit es sich um eine biologisch bedeutsame Einrichtung zur Verbreitung eines aus lebenden Zellen bestehenden Körpers handelt, in Betracht. Nun finden diese Schrumpfungsvorgänge aber in gleicher Weise bei unzweifelhaft todten Perithecien (wie Versuche an *Uncinula salicis* u. a. ergaben) statt. Demnach können dieselben streng genommen, nicht auf Turgorerscheinungen zurückgeführt werden, bei welchen doch der protoplasmatische Inhalt der Zelle als Wasser abgebender resp. aufnehmender Körper functionirt, sondern sind wohl passender als eine Wirkung von Cohäsionsmechanismus aufzufassen und demnach den Erscheinungen der Oeffnung von Antheren und Farnsporangien und anderen verwandten Vorgängen an die Seite zu stellen.

Es ist nicht ausgeschlossen, dass die Wirkung des Cohäsionsmechanismus noch verstärkt wird, durch eine gleichzeitig erfolgende Schrumpfung resp. Quellung der Zellwand beim Austrocknen resp. Befeuchten.

Dass dieselbe aber nicht die alleinige Ursache für das Schrumpfen der Fruchtkörper sein kann, geht daraus hervor, dass sehr zarte Querschnitte — bei welchen also die Zellen angeschnitten sind —, wenn sie nach Entfaltung der Zellen mit wasserentziehenden Mitteln behandelt werden, in die Schrumpfungsform nicht mehr zurückkehren.

Uebrigens kommen nicht nur die weitlumigen Zellen der Unterseite als Wasser abgebende Räume in Betracht, sondern das ganze Perithecium als solches, namentlich mit dem die Asci umgebenden zartwandigen Zellgewebe. Daher kommt es, dass die Perithecien aller Erysipheen ohne Unterschied bei der Eintrocknung eine Schrumpfung erleiden.

Auf eine bestimmte Seite des Fruchtkörpers (Ober- oder Unterseite) localisirt ist dieselbe nur dann, wenn eine Verschiedenheit im Bau der Perithecienwand — wie bei *Uncinula*, *Microsphaera* etc. besteht.

Ueber die Erscheinungen des Cohäsionsmechanismus bei pflanzlichen Körpern existirt schon eine umfangreiche Litteratur durch die Arbeiten von Prantl, Schinz, Schrodt, Steinbrink, Schwendtner, Kamerling u. A.) und es ist nicht meine Absicht, die besonders von Steinbrink (in zahlreichen Publicationen in den Berichten der d. b. G.) gewonnenen Resultate auf die von mir beobachteten Schrumpfungsvorgänge anzuwenden. Nur auf einen Punkt möchte ich noch aufmerksam machen.

Während ich in weitaus den meisten Fällen (besonders an lebendem Material) für die oben genannten Gattungen und Arten, die Schrumpfung des "Schwellungsgewebes" habe constatiren können, darf ich nicht unterlassen, zuzugeben, dass dieselbe hie und da unterbleibt.

Sind diese immerhin seltenen Ausnahmen nun geeignet, die Allgemeingiltigkeit der oben aufgestellten Gesetze zu beeinträchtigen? Wohl kaum!

Steinbrink hat in einer seiner letzten Abhandlungen 1) nachgewiesen, dass vollreife Antheren von Fritillaria imperialis, welche mit absolutem Alkohol imbibirt waren, beim Austrocknen im luftleeren Raum, manche sogar schon an der Luft, sich nicht öffneten und nur eine geringfügige Längs- und Quercontraction zeigten. Zu gleicher Zeit wurden sie kreideweiss.

Steinbrink erklärt diese abnorme Erscheinung in sehr anschaulicher Weise damit, dass bei der raschen Verdunstung schon zu Beginn der Austrocknung ein Riss in der Flüssigkeit entstand, die Cohäsion derselben, welche sonst die Zellhaut in Falten nach innen zieht, damit unterbrochen war und das Zellgerüst infolge dessen in seiner ursprünglichen Gestalt verharrte. Eintretende, die Zellen erfüllende Luft verursachte die weisse Färbung.

Auf ein durch plötzliches rasches Verdunsten des Zellsaftes verursachtes Ausbleiben der Wirkung des Cohäsionsmechanismus sind wohl auch Ausnahmen von der Regel des Schrumpfens bei Erysipheenperithecien zurückzuführen.

<sup>1)</sup> Steinbrink, Zur Terminologie der Volumenänderungen pflanzlicher Gewebe. (Ber. d. d. b. G. Bd. 18 [1900] pag. 222.)

### Figuren-Erklärung.

(Die Vergrösserung beträgt, wo nicht anders angegeben: 300.)

- Fig. 1. Erysiphe Cichoriacearum im gequollenen Zustand.
  - 2. ,, geschrumpften Zustand. Vergr. 150.
- ", " graminis, im gequollenen Zustand, wobei sich die Perithecienoberseite nach aussen gewölbt hat.
- "
  4. Trichocladia Astragali, gequollen; die Zellwände des weitmaschigen Schwellungsgewebes sind in der Reproduction meiner Originalzeichnung etwas zu dick wiedergegeben.
- ,, 5. Desgl. im geschrumpften Zustand. Vergr. 150.
- " 6. " Zahlreiche Perithecien mit Hilfe ihrer Anhängsel zu grösseren Massen vereinigt. Vergr. 80. Ein Theil dieser Figur (von geraden Linien umgrenzt) ist bei doppelt so starker Vergrösserung in
- 7. wiedergegeben. Dieselbe zeigt das die Anhängsel umspinnende Mycel eines secundären Pilzes (wahrscheinlich Monilia candida), durch welches die Anhängsel der Trichocladia zu mehr oder weniger dicken Seilen vereinigt werden.
- ,, 8. Microsphaera pulchra, gequollen.
  - 9. Podosphaera tridactyla, gequollen.
- " 10. Uncinula Salicis, gequollen.
  - NB. Im geschrumpften Zustand stimmt die Form der Perithecien dieser drei Arten vollkommen mit Fig. 5 überein.
- " 11. Uncinula Aceris, gequollen. Die seitlichen Zellen der Perithecienwand zeichnen sich durch auffallende Grösse aus, diejenigen der Unterseite sind nur wenig zartwandiger und weiter als die Zellen der Oberseite.
- " 11a. Das gleiche Perithecium im geschrumpften Zustand. Vergr. 150.
  - 12. Uncinula polychaeta. Die Zellen der Oberseite sind in den 2-3 äussersten Schichten fast lumenlos und bilden daher einen starren unbeweglichen Panzer. Die Zellen der Unterseite sind etwas zartwandiger und weiter als die vorliegende, nicht ganz genaue Reproduction andeutet. Als Schwellungs- bezw. Schrumpfungsgewebe kommt hier besonders das zarte, vielschichtige die Asci umgebende Gewebe zur Geltung. Geschrumpfte Form der Perithecien wie Fig. 11 a.
- , 13. Uncinula circinata wie Uncinula Aceris, aber umgekehrt, daher Oberseite als Schrumpfungsgewebe ausgebildet (auch hier sind die Seitenzellen auffallend gross und biegsam), infolge dessen befindet sich die Einwölbung
- ,, 13 a im geschrumpften Zustand auf der Oberseite. Vergr. 150.
- " 14. Phyllactinia corylea. Die Figur zeigt, dass die Pinselzellen vollkommen den Anhängseln der Uncinula-Perithecien entsprechen im frühesten Stadium ihrer Entwickelung erscheinen diese Gebilde bei beiden Gattungen in Form zarter höckerartiger Ausstülpungen der äussersten Zellschicht der oberen Perithecienwand und sind nicht von einander zu unterscheiden nur an einer Pinselzelle sind die zarten hyalinen geknöpften Pinselfäden wiedergegeben. Die "Stelze" rechts zeigt den kugeligen Gelenktheil im turgescenten Zustand, diejenige links im turgorlosen (nach Eintrocknung oder Behandlung mit Salzlösung). Aus der Figur ist ferner

- ersichtlich (besonders rechts, weniger gut links), dass die Anheftungsstelle des Gelenkes an der Perithecienwand im zartwandigen Theil der Kugel (nahe der oberen Verdickung) liegt, woraus sich die Mechanik der gelenkigen Drehung der Stelzen erklärt.
- Fig. 15. Desgl.; zeigt die Entwickelungsgeschichte der Stelzen. Von den in der linken Figur sichtbaren Stelzenanlagen entwickeln sich nur sechs weiter, während die übrigen zu gewöhnlichen (oft allerdings weit hervorragenden) Wandzellen werden. Vergr. 75.
  - " 16. Zeigt ein durch Drehung der Stelzen aufgerichtetes Perithecium; auf der Oberfläche der die Pinselzellen umhüllenden "Gutta" schwimmen Stücke der von Tulasne fälschlicher Weise als "Zellige Haut" angesprochenen schaumigen Masse. (S. oben. pag. 360). Vergr. 150.
  - " 17. Sphaerotheca Castagnei; je ein Perithecium im geschrumpften (a) und im gequollenen (b) Zustand. Schrumpfung allseitig gleichmässig.
    - NB. Die vorstehenden Reproductionen decken sich vielfach nicht ganz mit meinen Originalzeichnungen; namentlich was den Uebergang des Wandgewebes in das zartwandige die Asci umgebende Gewebe anlangt, so ist derselbe bei einigen Figuren schlecht wiedergegeben.

# Beobachtungen und Betrachtungen über tactische Reizerscheinungen.

Von W. Rothert.

#### Inhaltsverzeichniss.

- I. Phototaxis bei einem farblosen Organismus.
- II. Ueber Chemotaxis und Chemokinesis der Zoosporen von Saprolegnia.
- III. Ein Fall von Apaërotaxis.
- IV. Proschemotaxis gegen Aether.
- V. Verschiedenheit der chemotactischen Empfindlichkeit gegen verschiedene Reizstoffe.
- VI. Die Art und Weise der chemotactischen Reaction der Bacterien.
- VII. Allgemeines über die tactischen Reizerscheinungen.
- VIII. Ueber Osmotaxis.
  - IX. Die Inconstanz der tactischen Eigenschaften. Litteraturverzeichniss.

Dank dem liebenswürdigen Entgegenkommen des Herrn Geheimrath Prof. Dr. Pfeffer war mir die Möglichkeit gegeben, im Leipziger Botanischen Institut während eines Theils des Jahres 1900 eine Untersuchung über den Einfluss der Anästhese auf einige Reizerscheinungen pflanzlicher Mikroorganismen auszuführen. Bei dieser Untersuchung, über deren Ergebnisse ich bald zu berichten hoffe, habe ich gelegentlich einige Beobachtungen gemacht, die nicht zu meinem eigentlichen Thema gehörten; der besseren Uebersichtlichkeit halber empfiehlt es sich, diese Beobachtungen nebst einigen sich daran knüpfenden Erörterungen gesondert darzulegen, was ich in vorstehendem Artikel zu thun gedenke. Die Lückenhaftigkeit der mitzutheilenden Beobachtungen bitte ich den kritischen Leser damit entschuldigen zu wollen, dass es, wie gesagt, nur Nebenergebnisse einer auf andere Ziele gerichteten Arbeit sind; zu einer befriedigenden Vervollständigung dieser Ergebnisse fehlte mir und fehlt mir auch jetzt noch die Zeit und zum Theil auch die Möglichkeit.

## I. Phototaxis bei einem farblosen Organismus.

Es sind meines Wissens bisher nur zwei Fälle von phototactischer Reizbarkeit bei farblosen schwimmenden Mikroorganismen bekannt geworden, und beide betreffen Schwärmer von Chytridiaceen, welche auf chlorophyllhaltigen, beweglichen Organismen schmarotzen; durch die phototactische Reizbarkeit ihrer Schwärmer werden diese Parasiten

in den Stand gesetzt, den Ortsveränderungen ihrer ebenfalls phototactischen Wirthe zu folgen und so dieselben sicher zu erreichen. Der eine dieser Fälle wurde von Nowakowski bei Polyphagus Euglenae constatirt, der andere von Strasburger bei Chytridium vorax, einem Parasiten des Haematococcus lacustris (vgl. Strasburger, XXXI pag. 18/19).

Diesen beiden Fällen kann ich einen dritten anreihen, und zwar aus einer ganz anderen Klasse von Organismen, nämlich aus der der Flagellaten. Es ist eine nicht näher bestimmte (möglicher Weise unbeschriebene) Bodo-Art, welche neben verschiedenen grünen Volvocineen im Warmhausbassin des Leiziger Botanischen Gartens auftrat. Sie nährte sich von Chlamydomonas multifilis, indem sie die Zellen derselben ansaugte und den Inhalt in ihren Körper aufnahm, grosse Verheerungen unter ihren Opfern anrichtend. Die Chlamydomonas waren unter den herrschenden Bedingungen prosphototactisch 1); die noch nicht festgesaugten, lebhaft beweglichen Exemplare des Bodo waren es gleichfalls, und zwar in noch höherem Grade. Im Hängetropfen der Feuchtkammer wanderten sie fast geradlinig dem Fensterrande zu und reagierten sehr präcise auf jede Drehung des Präparats, wobei sie den Chlamydomonaden und anderen prosphototactischen Volvocineen vorauseilten.

Es liegt hier eine Anpassungserscheinung mit dem gleichen offenkundigen Nutzen für den Parasiten vor, wie bei den erwähnten Chytridiaceen, und es ist nicht uninteressant, dass die nämliche Anpassung, dem gleichen Bedürfniss entsprechend, in zwei weit verschiedenen Verwandtschaftskreisen unabhängig von einander aufgetreten ist.

### II. Ueber Chemotaxis und Chemokinesis der Zoosporen von Saprolegnia.

Ich benutzte eine Saprolegnia-Species, welche, da sie nicht zur Oogonienbildung zu bringen war, nicht bestimmt werden konnte. Die Zoosporen derselben (wie wohl aller Saprolegnien) sind gegen neutralisirten Fleischextract in höchstem Grade proschemotactisch, so dass sie als eines der besten Demonstrationsobjecte empfohlen werden können, zumal da Saprolegnien so leicht zu erhalten, zu cultiviren und zu reichlicher Zoosporenbildung zu veranlassen sind. Capillaren mit 10proc. und mit 1proc. Fleischextractlösung bewirken eine sehr starke Attraction und gleichzeitig eine deutliche Repulsion, es entsteht

<sup>1)</sup> Prosphototaxis ist gleichbedeutend mit positiver, Apophototaxis mit negativer Phototaxis, und entsprechend auch in anderen Fällen. Vgl. über diese bezeichnungsweise Rothert, XXVIII pag. 4/5, Anmerkung.

eine massenhafte Ansammlung vor dem Capillarmund, während in diesen keine Spore eindringt. Entsprechend der bedeutenden Schnelligkeit der Bewegung der Zoosporen erfolgt die Ansammlung sehr schnell, und in kurzer Zeit können die sämmtlichen Schwärmer eines großen, reichhaltigen Tropfens vor der Capillare gefangen sein, da bei dem blitzartigen Durchlaufen des Tropfens in allen Richtungen jeder Schwärmer bald in die Diffussionssphäre gelangt und folglich angelockt wird.

0,1proc. Fleischextract wirkt ebenfalls stark attractiv, während die Repulsion geringer ist — die Schwärmer dringen bis zu einer gewissen Tiefe in die Capillare selbst ein. Eine schwache Attractiv-wirkung äussert auch noch eine 0,01proc. Lösung; hier erfolgt erst nach einiger Zeit eine mässige Ansammlung in der Capillare; wahrscheinlich werden durch diese Lösung nur noch einzelne besonders empfindliche Individuen gereizt.

In ganz ähnlicher Weise attractiv wie die stärkeren Fleischextractlösungen wirken auch frische Wundflächen von Fliegenbeinen; es bilden sich an ihnen massenhafte Ansammlungen von Sporen.

Die Bewegung der Schwärmer ist so rapid, dass es nicht möglich ist, direct zu sehen, auf welche Weise die Ansammlungen zu Stande kommen. Ist aber die Schnelligkeit der Bewegung durch einen geringen Zusatz von Aetherwasser herabgesetzt, so kann man beobachten, dass die Schwärmer, deren Bahn sie zufällig in die Diffussionssphäre führt, plötzlich für einen Augenblick anhalten und dann unter event. Aenderung ihrer bisherigen Richtung direct auf die Capillarmündung resp. die Wundfläche des Fliegenbeins losschwimmen.

Bemerkenswerth ist, dass die Schwärmer vor der Mündung der Capillaren mit 10proc. und 1proc. Fleischextract und ebenso an den Fliegenbeinwunden sofort zur Ruhe kommen 1); es bildet sich hier alsbald ein dichter Haufen unbeweglicher Sporen, an den sich von aussen immer neue Ankömmlinge anheften. Auch in Capillaren mit 0,1proc. Fleischextract erfolgt das Zurruhekommen zwar nicht momentan, aber doch bald, während mir in der 0,01proc. Lösung diese Erscheinung nicht aufgefallen ist. Ich habe constatirt, dass die zur Ruhe gekommenen Sporen auch alsbald keimen.

<sup>1)</sup> Das Zurruhekommen der Zoosporen an Fliegenbeinwunden hat schon Pfeffer (XXVI pag. 467) beobachtet, und Stange erwähnt (XXX pag. 125), dass in mit Phosphorsäure gefüllten Capillaren die Zoosporen stets zur Ruhe kommen, während dies in Essigsäure und Weinsäure nicht der Fall ist.

Die Reizstoffe des Fleischextractes und der Fliegenbeine (nach Stange's Untersuchungen sind es Phosphorsäure und Phosphate) üben also auf die Zoosporen eine zweifache Wirkung aus (von der Repulsivwirkung abgesehen): erstens wirken sie proschemotactisch durch Aenderung der Bewegungsrichtung, zweitens bringen sie die Sporen, welche sonst noch längere Zeit geschwärmt hätten, mehr oder weniger schnell zur Ruhe. Diese zweite Wirkung hat mit der Chemotaxis nichts zu schaffen, sondern ist eine Reizwirkung für sich, wie man schon daraus schliessen kann, dass andere chemotactisch reizbare Organismen in der Lösung des Reizstoffes (sofern dieselbe nicht plasmolysirend oder giftig wirkt) ihre Beweglichkeit vollkommen beibehalten.

Eine Reizbarkeit, welche sich, je nach den Umständen, in einer Hemmung oder Verlangsamung resp. in einer Erweckung oder Beschleunigung der Bewegung (allgemein gesagt in einer Beeinflussung des Grades der Beweglichkeit) durch bestimmte Reizmittel äussert, ist bei beweglichen Mikroorganismen vielleicht sehr verbreitet, aber meist kaum beachtet oder doch nicht näher untersucht worden. 1) Man könnte diese Art von Reizbarkeit im Anschluss an Engelmann als Kinesis (im Gegensatz zu Taxis) bezeichnen, und demgemäss im vorliegenden Fall von Chemokinesis reden. Die kinetischen Reizerscheinungen werden voraussichtlich oft durch die gleichen Reizmittel veranlasst werden, wie tactische Reizerscheinungen, und sich mit diesen in mannigfaltiger Weise combiniren.

Um auf Saprolegnia zurückzukommen, möchte ich bemerken, dass die hier vorliegende Combination von Chemotaxis und Chemokinesis für sie nützlich ist, indem dasselbe Reizmittel, welches die Zoosporen nach für die Entwickelung des Pilzes günstigen Orten hinlockt, sie auch zur Ruhe bringt und so endgiltig an diesen Orten festhält.

Die Saprolegnia-Zoosporen sind bekanntlich diplanetisch, d. h. nach einer ersten Schwärmperiode encystiren sie sich für einige Zeit, dann schlüpft der Protoplasmakörper aus der Cyste wieder aus und beginnt, in anderer Gestalt und mit grösserer Bewegungsschnelligkeit

<sup>1)</sup> Ein schönes Beispiel derartiger Reizbarkeit, und zwar durch Licht, bieten die Untersuchungen Engelmann's an den Purpurbacterien (V pag. 103/9, VI pag. 663/5); Licht ist für die Bewegung dieser Bacterien Bedingung, andererseits wird aber die Bewegung derselben durch starke und gleichmässige Beleuchtung sistirt; sowohl eine Verminderung als eine Steigerung der Lichtintensität ruft die sistirte Bewegung wieder hervor. Engelmann bezeichnet diese Reizbarkeit der Purpurbacterien als Photokinesis. Daneben hat das Licht auch hier noch eine andere, nämlich eine phototactische Wirkung (in dem weiteren aus Kap. VII dieses Aufsatzes zu ersehenden Sinn).

als vorhin, seine zweite Schwärmperiode; auf diese folgt die definitive Encystirung und das Austreiben eines Keimschlauches. Es ist nun eine sehr merkwürdige Thatsache, dass die oben beschriebene chemotactische Reizbarkeit den Zoosporen nur im zweiten Schwärmstadium eigenthümlich ist; das erste Schwärmstadium ist völlig unempfindlich. Ich habe Zoosporen im ersten Schwärmstadium wiederholt auf Chemotaxis geprüft, wobei ich Fliegenbeine und Capillaren mit 10proc., 1proc. und 0,1proc. Fleischextract verwandte: die Sporen blieben völlig indifferent, auch wenn sie dicht an der Wunde resp. an der Capillarmündung vorbeigingen. Die nämlichen Sporen reagirten vorzüglich einige Stunden später, nachdem sie in das zweite Schwärmstadium übergegangen waren.

Durch das verschiedene Verhalten der beiden Schwärmstadien ist es sicherlich zu erklären, dass in Pfeffer's Versuchen (XXVI pag. 467/8) die chemotactische Reizbarkeit der Zoosporen sich inconstant erwies. Zoosporen, welche bei niederer Temperatur entwickelt waren oder welche sich unter Deckglas befanden, fand Pfeffer so gut wie indifferent. Pfeffer selbst lässt die Frage nach der wahren Ursache dieses Verhaltens offen. Ich vermuthe, dass in beiden Fällen zufällig Zoosporen ersten Schwärmstadiums vorlagen; Pfeffer hat den Diplanetismus nämlich unbeachtet gelassen. Dass unter einem (durch Deckglassplitter unterstützten) Deckglas die Zoosporen zweiten Schwärmstadiums ihre chemotactische Reizbarkeit nicht einbüssen, kann ich bestimmt angeben; sie reagiren gegen Fleischextract zwar merklich schwächer als in offenem Tropfen, aber immer noch sehr stark.

Ich habe nachträglich gefunden, dass meine Beobachtungen über das verschiedene Verhalten der beiden Schwärmstadien nicht neu sind; schon Stange hat constatirt (XXX pag. 124), dass Zoosporen im ersten Schwärmstadium gegen eine Capillare mit 2proc. Fleischextract sich indifferent verhielten. Er erwähnt jedoch diese Beobachtung nur ganz kurz, ohne irgend welche Bemerkungen daran zu knüpfen. Indessen scheint mir die Thatsache in mehrfacher Hinsicht interessant. Vom biologischen Gesichtspunkt ist sie durchaus rationell, denn im ersten Schwärmstadium, dem noch ein zweites Schwärmen zu folgen hat, wären proschemotactische Eigenschaften ganz unnütz für den Organismus.¹) Besonders bemerkenswerth scheint mir aber die uns

<sup>1)</sup> Der Nutzen des Diplanetismus erscheint, nebenbei bemerkt, überhaupt ganz problematisch, es werden sich aber vielleicht noch besondere Eigenschaften der Zoosporen ersten Stadiums aufdecken lassen, welche uns diese Einrichtung vortheilhaft erscheinen lassen.

beschäftigende Erscheinung in physiologischer Hinsicht, als ein höchst prägnanter Fall plötzlichen Auftretens einer neuen physiologischen Eigenschaft in bestimmtem Entwickelungsstadium des Organismus, und zwar ohne Dazwischenkommen von Ernährung, Wachsthum oder irgend welchen äusseren Einflüssen, denen die eintretende Aenderung etwa zugeschrieben werden könnte, sondern ausschliesslich infolge der inneren spontanen Umlagerungen oder Strukturänderungen, welche während des kurzen Cystenstadiums in dem anscheinend ruhenden Protoplasma der Spore vor sich gehen. Ich kann mich nicht entsinnen, dass derartige Fälle anderweitig bekannt wären. Zwar ist es eine häufige Erscheinung, dass die physiologischen Eigenschaften eines Organismus sich mit dem Entwickelungsstadium mehr oder weniger ändern; aber meist erfolgt die Aenderung allmählich und wird von Ernährungs- und Wachsthumserscheinungen begleitet, durch die sie vielleicht bedingt ist, oder, wenn die Aenderung plötzlich ist, so lässt sie sich auf das Eingreifen bestimmter äusserer Einflüsse zurückführen; in manchen Fällen endlich, wie bei der Bildung von mit neuen Eigenschaften begabten Schwärmzuständen, sind wir wenigstens nicht im Stande, uns zu überzeugen, ob nicht die scheinbar neue Eigenschaft schon vorher vorhanden und nur durch äussere Umstände an der Bethätigung verhindert war. Bei den Saprolegnia-Zoosporen ist es hingegen vollkommen klar, dass die chemotactische Empfindlichkeit vor der ersten Encystirung auch nicht in potentia vorhanden ist.

### III. Ein Fall von Apaërotaxis.

Ausser der sehr verbreiteten Prosaërotaxis sind auch bereits ziemlich zahlreiche Fälle bekannt, in denen Prosaërotaxis und Apaërotaxis gleichzeitig auftreten. Es pflegt das bei solchen Organismen der Fall zu sein, für welche das Optimum des Sauerstoffgehals relativ niedrig liegt; diese Organismen sammeln sich an den Orten des für sie optimalen Sauerstoffgehalts, sie verhalten sich also bei infraoptimaler Sauerstoffspannung positiv, bei supraoptimaler negativ aërotactisch. Solche Fälle wurden nachgewiesen zuerst durch Engelmann (IV pag. 541/3) für Spirillen, Flagellaten und Infusorien, dann durch Winogradsky (XXXIII pag. 515/6) für Beggiatoa, durch Massart (XX pag. 157) ebenfalls für Spirillen und Infusorien; dasselbe hatte auch ich Gelegenheit bei verschiedenen Sumpfwasserbacterien (Spirillen und Bacillen) und Flagellaten zu beobachten.

Hingegen ist meines Wissens bisher noch kein Organismus bekannt, welcher apaërotactisch wäre, ohne zugleich prosaërotactisch zu sein. Solche können unter den sog. obligaten Anaëroben 1) erwartet werden, d. i. unter denjenigen Organismen, welche ihr Optimum bei völligem Sauerstoffmangel finden; solche Organismen scheinen aber bisher noch nicht auf etwaige aërotactische Reizbarkeit geprüft worden zu sein.

Ich bin nun zufällig auf einen solchen nur negativ aërotactischen Organismus gestossen. Es ist ein Bacillus aus der Amylobacter-Gruppe, charakterisirt durch Endosporenbildung in spindelförmig anschwellenden Stäbchen, Beweglichkeit auch im sporentragenden Zustande und Gehalt an durch Jod sich bläuender Granulose (in jungen, cylindrischen Stäbehen bildet diese Substanz nur einzelne Ansammlungen; die bereits spindelförmig angeschwollenen Individuen sind ganz mit ihr vollgepfropft und erhalten durch sie einen eigenthümlichen homogenen Glanz). Es war mir nicht möglich, den Organismus zu isoliren und näher zu untersuchen, und ich kann daher nicht angeben, wodurch er sich von den anscheinend zahlreichen beschriebenen und noch unbeschriebenen Formen derselben Gruppe unterscheidet; ich will ihn im Folgenden kurz Amylobacter nennen. Er trat reichlich auf in einem Kölbchen, in dem sich einige in Leitungswasser gekochte Erbsen befanden, und entwickelte sich hier gut in Gesellschaft eines kleinen Termo-ähnlichen Bacteriums; vermuthlich war der anaërobe Amylobacter aus Sporen erwachsen, welche der Erbse anhafteten und das Kochen überlebten, während das aërobe Termo wohl zufällig aus der Luft hinein gelangte und durch seine Vegetation das Wachsthum des Anaëroben

<sup>1)</sup> Der Name "obligate Anaëroben" hat seine Berechtigung verloren, seitdem durch die Untersuchungen von Chudiakow (II) nachgewiesen worden ist, dass auch die strengsten Anaëroben einen gewissen, specifisch verschiedenen Partialdruck des Sauerstoffs vertragen und sich bei ihm normal entwickeln, und dass das für die Species zulässige Sauerstoffmaximum durch allmähliche Gewöhnung noch ganz erheblich gesteigert werden kann. Alle Anaëroben sind demnach nur facultativ; sie unterscheiden sich von einander durch die Lage ihrer Optima und Maxima in Bezug auf Sauerstoffgehalt, von den obligaten Aëroben überdies durch den Mangel eines Minimums, also durch die Fähigkeit, auch bei völligem Sauerstoffmangel dauernd oder zeitweilig lebensthätig zu sein und die Oxydationsvorgänge durch andere Quellen actueller Energie zu ersetzen. Als extreme Anaëroben könnte man diejenigen Organismen unterscheiden, welche bei völligem Sauerstoffmangel ihr Optimum haben, hierbei dauernd zu leben und ihren ganzen Entwickelungscyclus zu durchlaufen vermögen; dabei kann sehr wohl ein gewisses (vielleicht auch bei derselben Species mit der Beschaffenheit des Substrates variirendes) Sauerstoffquantum ohne Schädigung vertragen werden, und es ist nicht unmöglich, dass extreme Anaëroben in obigem Sinne existiren, die auch bei vollem Luftzutritt zu vegetiren vermögen.

ermöglichte, obgleich der Luftzutritt nicht abgeschlossen war.¹) Dass der Amylobacter anaërob ist, schliesse ich daraus, dass er beim Isolirungsversuch auf Gelatine bei Luftzutritt absolut nicht wuchs; indirect\_sprechen dafür auch seine gleich zu besprechenden aërotactischen Eigenschaften. Noch sei erwähnt, dass besagter Amylobacter auch ausgezeichnet proschemotactisch gegen neutralisirten Fleischextract ist. Geprüft wurden 10proc., 1proc. und 0,1proc. Lösungen — alle wirken anlockend, am stärksten die erstere; sowohl die cylindrischen, als auch die spindelförmigen und sporentragenden Individuen werden angelockt. Bei seiner relativ bedeutenden Grösse und den massenhaften Ansammlungen, die es binnen wenigen Minuten bildet, dürfte dieses Bacterium als eines der günstigsten chemotactischen Objecte gelten, wenn es nur leicht zu haben wäre. Auch um Bacterienzoogloeen bildete Amylobacter starke chemotactische Anhäufungen.

Bringt man einen an Amylobacter sehr reichen Tropfen auf einen Objectträger und lässt ihn offen stehen, so bemerkt man nach einiger Zeit, dass sich die anfänglich gleichmässig vertheilten beweglichen Stäbchen von der Oberfläche und Peripherie des Tropfens völlig zurückgezogen und sich in dessen centralem Theil zu einem dichten Haufen zusammengedrängt haben. Diese Erscheinung ist durch die Apaërotaxis verursacht: Alles zieht sich nach der Stelle im Tropfen zusammen, wo am wenigsten Sauerstoff vorhanden ist. Noch besser lässt sich die gleiche Erscheinung in mit Deckglas bedecktem Tropfen beobachten. Hier zieht sich Amylobacter allmählich vom Deckglas-

<sup>1)</sup> Ich möchte bei dieser Gelegenheit die Aufmerksamkeit der Fachgenossen auf die höchst merkwürdigen Angaben von Kedrowsky (XIII) lenken, die den Botanikern bisher kaum bekannt geworden zu sein scheinen. Kedrowsky suchte zu entscheiden, woher es kommt, dass anaërobe Bacterien in Mischcultur mit aëroben auch bei vollem Luftzutritt sich entwickeln. Nach seinen Ergebnissen geschieht das nicht deshalb, weil (wie man gewöhnlich glaubt) die Aëroben allen Sauerstoff verbrauchen und so die Anaëroben vor dessen tödtlicher Wirkung schützen, sondern dadurch, dass erstere eine Art Enzym produciren, dessen Gegenwart es den letzteren ermöglicht, auch in sauerstoffhaltiger Flüssigkeit zu wachsen. Der entscheidende Versuch ist folgender: In einem geeigneten Nährsubstrat wurde ein aërobes Bacterium zu starker Vermehrung gebracht und darauf durch Chloroform abgetödtet; nach Verflüchtigung des Chloroforms wurde sodann ein anaërobes Bacterium eingesät, und es gelangte in dem mit den Stoffwechselprodukten des Aëroben beladenen Nährsubstrat zu guter Entwickelung, während es sonst bei Luftzutritt nicht wuchs. Durch Kochen wird das wirksame Stoffwechselprodukt zerstört, durch Thonfilter geht es nicht durch. - Es wäre sehr erwünscht, wenn diese sensationellen Angaben von competenter botanischer Seite nachgeprüft würden; bis dahin wird skeptisches Verhalten ihnen gegenüber angezeigt sein.

rande zurück, so dass sich dem Rande entlang eine regelmässige, an den Ecken verbreiterte, völlig bacterienfreie Zone bildet (von dem begleitenden aëroben Termo, welches übrigens in relativ geringer Menge vorhanden war, sehe ich hier ab). Ebenso ziehen sich die Bacterien von (nicht allzu kleinen) Luftblasen zurück, wenn solche im Präparat vorhanden sind. Die um Luftblasen entstandenen bacterienfreien Zonen verschwinden allmählich wieder, sobald der Sauerstoffvorrat der Blase erschöpft ist, was bei kleineren Blasen bald, bei grösseren erst nach längerer Zeit eintritt. Am Deckglasrande hingegen erhält sich die bacterienfreie Zone dauernd und behält eine constante Breite. Diese Breite ist natürlich um so grösser, je dicker die Flüssigkeitsschicht und je reichlicher folglich der Luftzutritt ist; war das Deckglas mit Deckglasbruchstützen unterstützt, so war die Zone ca. 1,5 mm breit. Abgesehen von den lufthaltigen Zonen sind die Stäbchen im Präparat völlig gleichmässig vertheilt; von dichteren Bacterienzonen in einiger Entfernung von der Luftgrenze, wie solche von Spirillen gebildet werden, ist keine Spur; dies zeigt, dass Prosaërotaxis unserem Amylobacter vollständig abgeht. Je kleiner man das Deckglas wählt, und je mehr Luftblasen das Präparat enthält, auf einen desto kleineren Raum müssen sich die Bacterien zusammendrängen. War die Flüssigkeit genügend reich an ihnen, so wird die Ansammlung so dicht, dass sie schon makroskopisch vorzüglich zu sehen ist und sich ganz scharf gegen die helleren, bacterienfreien Zonen abhebt.

Der Rückzug der Bacterien von den Sauerstoffquellen beginnt natürlich nicht sofort nach Herstellung des Präparats, sondern erst dann, wenn in dessen innerer Partie der gelöste Sauerstoff zum Theil verbraucht worden ist; denn so lange die Flüssigkeit überall mit Sauerstoff gesätigt ist, liegt kein Grund zu ungleichmässiger Vertheilung der Bacterien vor. Demgemäss macht sich die Apaërotaxis um so schneller geltend, je zahlreicher die Bacterien im Präparat sind; in meinen Versuchen begann die Erscheinung schon nach einigen Minuten und wurde nach ca. 6—10 Minuten sehr prägnant.

Der Sauerstoffconsum muss wesentlich durch Amylobacter selber bewirkt werden 1), denn das beigemengte Termo war viel zu spärlich, um in so kurzer Zeit etwas Erhebliches in dieser Richtung leisten zu können. Unser Amylobacter vermag anscheinend ziemlich viel Sauerstoff zu vertragen, ohne in seiner Beweglichkeit geschmälert zu werden;

<sup>1)</sup> Die Möglichkeit des Sauerstoffconsums auch durch extreme Anaëroben ist durch Chudiakow (II) bewiesen worden.

denn in der Randzone der Deckglaspräparate, ja auch im unbedeckten Tropfen, bewegt er sich ganz normal umher, bevor er sich apaërotactisch zurückzieht. Manchmal wird er auch zu dauerndem Aufenthalt in den lufthaltigen Zonen veranlasst; befindet sich nämlich ein attractiv wirkendes Zoogloeaklümpchen in der Nähe des Deckglasrandes oder einer Luftblase und treten folglich Apaërotaxis und Proschemotaxis in Conflict mit einander, so siegt, soweit gesehen, die letztere; die um das Klümpchen angesammelten Bacterien ziehen sich also nicht wie die übrigen von der Sauerstoffquelle zurück, bleiben aber trotzdem beliebig lange Zeit normal beweglich. Möglicherweise erklären sich diese Thatsachen auf Grund der oben angeführten Beobachtungen Kedrowsky's.

### IV. Proschemotaxis gegen Aether.

Der im vorigen Abschnitt behandelte Amylobacter und das ihn begleitende Termo-artige Bacterium sind ferner noch dadurch interessant, dass beide sich gegen Lösungen von Aethyläther ausgesprochen proschemotactisch verhalten. Es sei gleich erwähnt, dass bei einer Reihe anderer Organismen (Bacillus Solmsii, zwei Formen von Bacterium Termo und der Flagellate Trepomonas agilis), welche gegen Fleischextract stark proschemotactisch sind, weder eine anlockende, noch eine abstossende Wirkung des Aethers beobachtet wurde, und dass Chloroform auch auf beide zuerst erwähnten Bacterien nicht chemotactisch wirkt.

Die Versuche wurden in der gewöhnlichen Weise mit Capillaren angestellt. Will man aber mit Aetherlösungen von annähernd bekannter Concentration arbeiten, so ist in Anbetracht der ausserordentlichen Flüchtigkeit des Aethers das gewöhnliche Verfahren zur Füllung der Capillaren (durch Evacuiren, oder Erwärmen in der Lösung) nicht anwendbar. Ich verfuhr daher folgendermaassen: Aus Glasröhren von ca. 3 mm Weite verfertigte ich mir kleine, etwa 1—1½ cm lange Gefässchen von Reagensglasform; diese wurden mittelst Capillarpipette mit der Aetherlösung etwa zur Hälfte gefüllt, und es wurden um einige Millimeter längere offene Capillaren hineingestellt, welche sich natürlich sofort füllten; darauf wurde das vorragende Ende der Capillaren durch momentanes Hineinhalten in eine kleine Gasflamme zugeschmolzen, die Capillaren in Wasser abgeschwenkt und mit dem offenen Ende in das Präparat geschoben.¹) Die Aetherlösungen wurden

<sup>1)</sup> In gleicher Weise bewerkstelligte ich auch die Füllung von Capillaren mit den später zu erwähnenden Gemischen von Aetherwasser und Fleischextract. Die Herstellung der Gemische geschah in den kleinen Gefässchen selbst.

frisch hergestellt durch Verdünnung einer gesättigten wässerigen Aetherlösung mit Leitungswasser. Die bei Zimmertemperatur gesättigte Lösung enthält ungefähr  $8^{\,0}/_{0}$  Aether.

0,8proc. Aether übte auf Amylobacter eine deutliche, aber nur mässig starke Anlockung aus, die Stäbchen drangen eine Strecke weit in die Capillare ein. Bei 1,6proc. Anlockung stärker, Eindringen weniger tief. 3,2proc.: starke Anlockung, die Ansammlung erfolgt vor dem Capillarmund, in die Capillare dringen die Stäbchen (wenigstens zunächst) nicht ein. Bei noch stärkeren Lösungen, bis zu gesättigtem Aetherwasser, ändert sich die Erscheinung nicht mehr wesentlich.

Wie man sieht, besteht neben der Attraction auch eine deutliche Repulsion.¹) Da Aether leicht diffundirt, so sinkt die Concentration in der Capillare und damit auch die Repulsionswirkung relativ schnell, und daher dringt Amylobacter nach längerer Zeit auch in solche Capillaren reichlich ein, die ursprünglich gesättigtes Aetherwasser enthielten. Verwendet man beiderseits offene Capillaren, aus denen die Diffusion noch viel schneller erfolgt, so erzielt man noch stärkere (aber kürzer dauernde) Repulsionserscheinungen; so erhielt ich mit 4,8proc. Aether einen schönen Ring von Bacterien in einiger Entfernung vor dem Capillarmund.

Es sei bemerkt, dass 1,6proc. Aetherwasser bei allseitiger Wirkung die Bewegung des Amylobacter noch kaum afficirt, 3,2proc. aber sie bei den meisten Individuen gänzlich sistirt. In die letztere Lösung dringen die Bacterien, wie wir sahen, auch nicht mehr ein.

Das kleine Termo-ähnliche Bacterium, das nur nebenher beachtet wurde, verhält sich ungefähr ebenso wie Amylobacter, dringt aber besser in die Capillaren ein, es ist also für die Repulsivwirkung weniger empfindlich.

Die Thatsache der proschemotactischen Empfindlichkeit gegen Aether bei den erwähnten Bacterien beansprucht insofern allgemeineres Interesse, weil sie ein schlagendes Beispiel für die Existenz von Eigenschaften ist, welche von keinerlei absehbarem Nutzen für den Organismus sind. Aether wirkt auf die Bacterien in stärkeren Concentrationen

<sup>1)</sup> Diese Repulsion ist zweifellos nicht osmotactischer, sondern apochemotactischer Natur, denn Amylobacter ist, wie sein Verhalten gegen Fleischextract zeigt, osmotactisch nur sehr wenig empfindlich: in Capillaren mit 10proc. Fleischextract dringt er noch bis zu einer gewissen Tiefe ein. Vgl. auch Cap. VIII über die voraussichtliche Unfähigkeit des Aethers, eine osmotactische Wirkung auszuüben.

schädigend, in schwächeren ist er, soweit bekannt, indifferent, und irgend ein Vortheil, welcher den Bacterien aus der Anlockung durch Aetherlösungen erwachsen könnte, ist nicht abzusehen. Selbst wenn sich aber irgend ein solcher sollte nachweisen lassen, so würde er doch unter normalen Verhältnissen nicht nutzbringend sein, da in der Natur die Bacterien wohl sicher nie mit Aethyläther in Berührung kommen.

Es ist ja bekannt, dass die Reizbarkeit auch der niederen Organismen nicht in jeder Hinsicht "zweckmässig" zu sein braucht. Pfeffer (XXVI pag. 388, XXVII pag. 628) hat z.B. gezeigt, dass Farnspermatozoen und Bacterien in Capillaren einschwärmen, welche neben dem specifischen anlockenden Reizstoff einen tödtlich wirkenden Zusatz von Strychninnitrat oder Quecksilberchlorid enthalten; eine Reizbarkeit, welche die Organismen vor diesen giftigen Substanzen schützen würde, ist also nicht vorhanden, während doch durch andere schädliche Substanzen, wie Säuren, Alkalien, Alkohol, dieselben Organismen abgestossen werden. Zur Erklärung dieser Fälle ist nun freilich angeführt worden, dass in der Natur die Bacterien mit Strychninsalzen und Sublimat nicht in Berührung kommen und daher nicht die Möglichkeit hatten, durch Anpassung eine schützende Empfindlichkeit gegen dieselben zu erwerben. Unser Beispiel zeigt nun aber, dass sehr wohl Reizbarkeiten existiren können, die nicht durch Anpassung erworben sind.

Andererseits sind auch Fälle positiver, aller Wahrscheinlichkeit nach nutzloser Reizbarkeit bekannt. So sind nach Pfeffer (XXVII pag. 602/3) Bacterien proschematisch gegen Rubidium-, Caesium-, Lithium-, Strontium- und Bariumsalze; Farnspermatozoen werden nach Pfeffer ausser durch Aepfelsäure auch noch durch die im Pflanzenreich nicht vorkommende Maleinsäure (XXVI pag. 412), und nach den neuesten Untersuchungen Buller's (I) auch durch diverse anorganische Salze, darunter Rubidiumchlorid, angelockt. Diese Fälle lassen sich durch die recht wahrscheinliche Annahme erklären, dass sie die nothwendige Folge der Reizbarkeit durch andere Stoffe sind (vgl. Pfeffer, XXVII pag. 649, und das folgende Kapitel dieser Mittheilung); wenn wir uns vorstellen, dass beispielsweise die Empfindlichkeit für Aepfelsäure bedingt ist durch eine bestimmte Struktur der activen Eiweissmolekeln des Protoplasmas, welche dieselben befähigt, gerade mit Aepfelsäure etwa in eine bestimmte chemische Reaction zu treten, so ist es sehr wohl denkbar, dass dadurch eo ipso auch die Befähigung zu einer gleichen Reaction mit der nahe verwandten Maleinsäure gegeben ist; ebenso kann die nützliche Empfindlichkeit für Kaliumsalze eo ipso die nutzlose Empfindlichkeit für Salze des Rubidiums und anderer nahestehender Metalle zur Folge haben.<sup>1</sup>)

Die Reizbarkeit unserer Bacterien durch Aether dürfte sich nun aber schwerlich in solcher Weise als nothwendige Folge irgend einer anderen, nutzbringenden Reizbarkeit erklären lassen; es ist bisher noch kein auch nur entfernt dem Aethyläther verwandter Stoff bekannt, welcher auf Bacterien oder andere Organismen anlockend wirkte.

# V. Verschiedenheit der chemotactischen Empfindlichkeit gegen verschiedene Reizstoffe.

Wenn ein und derselbe Organismus durch verschiedene Stoffe chemotactisch reizbar ist, so fragt es sich, ob die Empfindlichkeit für alle diese Stoffe auf der gleichen oder auf ungleichen Eigenschaften des Protoplasmas beruht, mit anderen Worten, ob die Perception der verschiedenen Stoffe in qualitativ gleichen oder qualitativ ungleichen Veränderungen im Protoplasma besteht. Wäre letzteres der Fall, so würde der Begriff Chemotaxis ein Sammelbegriff sein, er würde mehrere distincte Reizbarkeiten umfassen, die von einander ebenso verschieden wären, wie etwa Geotropismus, Phototropismus und Hydrotropismus.

Diese Möglichkeit wurde von Pfeffer (XXVII pag. 648/9) bereits in Betracht gezogen, aber im Allgemeinen offen gelassen. Nur über die Aërotaxis (die ja mit zur Chemotaxis im allgemeinen Sinne gerechnet werden kann) spricht Pfeffer eine bestimmte Ansicht aus, indem er es für unwahrscheinlich erklärt, dass "der Auslösungsvorgang durch einseitigen Angriff von Sauerstoff mit anderen chemotactischen Reizen gänzlich übereinstimmt. Denn z. B. auch die durch Kalisalze u. s. w. nicht anlockbaren Infusorien erweisen sich gegenüber Sauerstoff in hohem Grade chemotactisch, und da demgemäss die Fähigkeit für Perception des Sauerstoffreizes unabhängig von der Existenz der Reizbarkeit durch Kalisalze ist, so muss irgend ein Unterschied, mindestens in dem unmittelbaren Acte der Reizung, bestehen". Man braucht bei dieser Argumentation sich gar nicht einmal auf die fernstehenden Infusorien zu berufen, denn auch unter den Bacterien gibt es solche, welche wohl aërotactisch, nicht aber chemo-

<sup>1)</sup> Buller (I pag. 572) will in ähnlicher Weise die Reizbarkeit der Farnspermatozoen durch Rubidiumchlorid aus ihrer Reizbarkeit durch Aepfelsäure ableiten. Das scheint mir etwas kühn, denn diese beiden Stoffe haben doch gar zu wenig Aehnlichkeit mit einander.

tactisch sind (z. B. Beggiatoa), und allem Anschein nach auch solche, die sich umgekehrt verhalten; so habe ich bei Bacillus Solmsii, der durch Fleischextract stark angelockt wird, keine aërotactische Reizbarkeit bemerken können. Auch schon die Thatsache, dass die einen Bacterien stark chemotactisch gegen bestimmte Reizstoffe und nur schwach aërotactisch sind, während andere sich umgekehrt verhalten, lässt darauf schliessen, dass der Act der Perception bei Chemo- und Aërotaxis verschieden sein muss.

Auf Grund der gleichen Argumentation, welche Pfeffer in dem citirten Passus anwendet, kann man aber auch folgern, dass auch bei der chemotactischen Reizung durch verschiedene Stoffe (mit Ausschluss des Sauerstoffs) der Perceptionsact nicht immer gleich sein kann. So wird durch Dextrin Bacterium termo stark, Spirillum undula gar nicht angelockt (Pfeffer, XXVII pag. 604, 606); Aether wirkt chemotactisch auf unseren Amylobacter, nicht aber auf diverse andere Bacterien; Schwefelwasserstoff wirkt stark chemotactisch auf Chromatium Weissii (Miyoshi, XXIII pag. 160-166), wohl sicherlich im Gegensatz zu allen Bacterien, welche Schwefelwasserstoff nicht oxydiren. Alle die genannten Bacterien sind aber proschemotactisch gegen Fleischextract, und so kann gefolgert werden, dass die Empfindlichkeit für die Stoffe des Fleischextracts unabhängig sein muss von derjenigen für Dextrin, Aether und Schwefelwasserstoff, ebenso wie auch die Solche specifische Empfindlichkeiten gegen diese unter einander. Differenzen in Bezug auf die Reizbarkeit durch verschiedene Stoffe werden sich gewiss als noch viel häufiger erweisen, sobald einmal zahlreichere Bacterien auf ihr chemotactisches Verhalten gegenüber einer Reihe chemischer Substanzen geprüft sein werden. Beschränken wir uns nicht auf die Vergleichung von Bacterien unter einander, so können wir die Beispiele noch mehren. Um nur noch eines anzuführen, sind gegen einige anorganische Salze sowohl Bacterien (nach Pfeffer) als auch Farnspermatozoen (nach Buller) proschemotactisch, dabei wirkt aber eine ganze Reihe von organischen und anorganischen Verbindungen nur auf die ersteren, Aepfelsäure hinwiederum anscheinend nur auf die letzteren anlockend; während gegen freie Säuren und Alkalien beide apochemotactisch sind, wirkt Alkohol zwar auf Bacterien, nicht aber auf Farnspermatozoen abstossend (letzteres wurde von Buller constatirt, I pag. 559).

Ich möchte es für wahrscheinlich halten, dass einander chemisch mehr oder weniger nahestehende Stoffe (also z. B. Aepfelsäure und Maleinsäure und deren Salze — die Salze der Alkalimetalle, die Kohlehydrate, verschiedene Amide u. s. w.) qualitativ die gleiche Wirkung im Protoplasma hervorrufen, dass jedoch die Chemotaxis gegen Stoffe aus verschiedenen Gruppen (also z. B. gegen Chlorkalium, Dextrin, Pepton, Aether, Schwefelwasserstoff) besondere, von einander unabhängige Empfindlichkeiten voraussetzt.

Die oben angeführten Argumente sind nun aber eigentlich nur Wahrscheinlichkeitsgründe, die keine völlig zwingende Kraft haben. Dass der eine Organismus von mehreren Stoffen, der andere nur von einem derselben angelockt wird, könnte ja möglicher Weise auch darin seinen Grund haben, dass das Protoplasma des letzteren Organismus nur für den einen Stoff, das des ersteren Organismus aber auch für die übrigen Stoffe hinreichend permeabel wäre; der Perceptionsact könnte dabei sehr wohl für alle Stoffe derselbe sein. Es ist das eine Möglichkeit, die ich nicht weiter ausmalen will, da ich selber nicht daran glaube; ausgeschlossen ist sie aber a priori nicht.

Es gibt jedoch ein Verfahren, welches gestattet, auf experimentellem Wege die Frage für jeden einzelnen Fall zu lösen.1) Dasselbe basirt auf der durch Pfeffer bekannten Thatsache, dass eine den Organismus umgebende homogene Lösung des Reizmittels die chemotactische Empfindlichkeit für denselben Stoff gemäss dem Weberschen Gesetz abschwächt; die Concentration des Reizmittels in der Capillare muss um ein gewisses Vielfaches grösser sein als dessen Concentration in der Aussenflüssigkeit, damit die Reizschwelle erreicht wird. Es erklärt sich das dadurch, dass das Reizmittel auch in homogener Vertheilung einen Reizzustand in dem Organismus hervorruft; zwar wirkt der Reiz, da er allseitig gleich ist, nicht richtend, doch nimmt derselbe sozusagen den Perceptionsapparat des Organismus für das betreffende Reizmittel in Anspruch und macht ihn für einen neu hinzutretenden gleichartigen Reiz unempfänglich, wofern dieser nicht um ein bestimmtes Vielfaches stärker ist. - Nehmen wir nun an, ein Organismus sei gegen zwei Stoffe A und B in gleichem Grade proschemotactisch und die Perception beider beruhe auf dem nämlichen Vorgang im Protoplasma, so dass also beide Stoffe nicht unterschieden werden; es wird alsdann ein Zusatz von B zu der Aussenflüssigkeit, in der sich der Organismus befindet, dessen Empfindlichkeit gegen die Reizwirkung einer mit A gefüllten Capillare ganz ebenso abschwächen resp. aufheben, wie ein gleicher Zusatz von A selbst, und ebenso umgekehrt. Ist die anlockende Wirkung der beiden Stoffe nicht

<sup>1)</sup> Die Idee dieses Verfahrens stammt von Herrn Geheimrat Pfeffer, welcher sie mir gesprächsweise mittheilte.

gleich stark, so wird das offenbar nur von quantitativem Einfluss sein, und jedenfalls wird sich die anlockende Wirkung von A in der Capillare durch Zusatz einer geeigneten Menge von B zur Aussenflüssigkeit völlig aufheben lassen. Anders, wenn der Perceptionsact für beide Stoffe verschieden ist; in diesem Falle wird voraussichtlich die Empfindlichkeit für A durch einen noch so starken Zusatz von B nicht alterirt werden. Nur ist zu beachten, dass eine Anlockung trotzdem nicht zu Tage treten wird, wenn zwei verschiedene, aber gleich starke Reize einander entgegenwirken; um solche antagonistische Wirkung zu eliminiren, ist es erforderlich, dass die Capillarflüssigkeit ausser A auch noch ebenso viel von B enthalte wie die Aussenflüssigkeit, es muss sich also in der Capillare A + B, draussen nur B befinden. Lässt sich bei solcher Versuchsanstellung die anlockende Wirkung von A nicht aufheben, so ist bewiesen, dass die chemotactische Empfindlichkeit gegen die gegebenen beiden Stoffe bei dem gegebenen Organismus qualitativ verschieden ist.

Zwei derartige Versuche finden wir bereits bei Pfeffer, obgleich Pfeffer dieselben zu einem anderen Zwecke anstellte und keine Schlussfolgerungen bezüglich der obigen Frage aus ihnen zog. dem einen Versuch (XXVI pag. 399) fand er, dass 0,05proc. Maleinsäure in der Aussenflüssigkeit das Einschwärmen von Farnspermatozoen in eine Capillare mit 0,04proc. Aepfelsäure verhinderte. andere Versuch (XXVII pag. 635) wurde mit Bacterium termo angestellt, welches (XXVII pag. 604/5) gegen Fleischextract und Dextrin ungefähr in gleichem Grade prochemotactisch ist; in der Capillare befand sich Dextrin, in der Aussenflüssigkeit Fleischextract, und es ergab sich, dass eine Attraction durch die Capillare ausblieb, wenn der Dextringehalt in derselben zwei Mal so gross war wie der Gehalt an Fleischextract draussen; eine Anlockung fand hingegen statt, wenn das Verhältniss der beiderseitigen Concentrationen 5:1 betrug, d. i. dasselbe Verhältniss, welches auch für Fleischextract selbst die Reizschwelle bildet. Diese Versuche sind indess vom Standpunkt unserer Fragestellung aus mit einem Fehler behaftet; die Capillare enthielt nämlich nicht auch denselben Stoff wie die Aussenflüssigkeit, der Mangel einer Anlockung durch die Capillarflüssigkeit kann also dadurch bedingt gewesen sein, dass die proschemotactischen Wirkungen beider Flüssigkeiten sich gegenseitig compensirten. Im ersten Versuch ist diese Möglichkeit freilich ausgeschlossen, denn die Maleinsäure wirkt bei gleicher Concentration sehr viel schwächer anlockend als die Aepfelsäure; eine Compensation war also nicht möglich, und das

negative Resultat des Versuchs ist nur dadurch erklärbar, dass die homogene Maleinsäurelösung die Empfindlichkeit der Spermatozoen für Aepfelsäure herabdrückte. Im zweiten Versuch ist aber ein gleicher Schluss unzulässig, da die proschemotactischen Wirkungen einer Fleischextractlösung und einer nur doppelt stärkeren Dextrinlösung sich kaum in merklichem Grade unterscheiden dürften — es kann hier also sehr wohl nur eine Compensation zweier entgegengesetzt gerichteter Attractionen stattgefunden haben. Dass anderweitig Grund vorhanden ist, die Identität der Reizwirkung von Fleischextract und Dextrin zu bezweifeln, wurde schon oben hervorgehoben (pag. 384/85).

Ich habe nun solche Versuche mit dem in Cap. III und IV besprochenen Amylobacter ausgeführt, welcher sich als proschemotactisch gegen Fleischextract und gegen Aether erwiesen hatte. In die bacterienhaltige Flüssigkeit, welche mit einem gleichen Volumen 3,2proc. Aetherwasser vermischt worden war, so dass sie 1,6proc. Aether enthielt, wurde eine Capillare mit 1 proc. Fleischextract + 1,6 proc. Aether (hergestellt durch Vermischen gleicher Volumina 2proc. Fleischextract und 3,2proc. Aetherwasser) gebracht, daneben eine andere Capillare mit 1 proc. Fleichextract allein. In beiden Capillaren fand schnelle und starke Ansammlung statt, während eine zur Controlle mit hineingebrachte, mit 1,6proc. Aether allein gefüllte Capillare natürlich keine Anlockung bewirkte. Dieser Versuch wurde zweimal mit gleichem Resultat ausgeführt. In einem anderen Versuch wurden Capillaren mit nur 0,1proc. Fleischextract zu Bacterien gebracht, die sich a) in unvermischter Culturflüssigkeit, b) in solcher mit 1,6proc. Aether befanden; in beiden Fällen fand gleich starke Attraction statt.1)

Diese Versuche zeigen zweifellos, dass die Empfindlichkeit des Amylobacter für Fleischextract durch Aether nicht aufgehoben und nicht abgestumpft wird. Also muss die Proschemotaxis gegen Aether von derjenigen gegen Fleischextract verschieden sein, und damit ist wenigstens für einen concreten Fall der Beweis erbracht, dass es qualitativ verschiedene chemotactische Empfindlichkeiten gibt. Es wäre freilich erwünscht gewesen, obige Versuche auch in umgekehrtem Sinne auszuführen, d. h. festzustellen, dass auch die proschemotactische Wirkung des Aethers durch Fleischextract nicht aufgehoben wird, was ich leider zu thun versäumt habe; doch ist auch ohne diesen Gegenversuch die Beweisführung stichhaltig.

<sup>1)</sup> In letzterem Versuch fehlte zwar eine entsprechende Beimengung von Aether in der Capillare, doch würde dieser Umstand nur im Falle eines negativen Resultats die Beweiskraft des Versuches vernichten können.

### VI. Die Art und Weise der chemotactischen Reaction der Bacterien.

Es ist wohl die allgemein acceptirte Ansicht, dass auf die schwimmenden pflanzlichen Mikroorganismen die verschiedenen einseitigen Reize in der Weise wirken, dass sie eine bestimmte Richtung ihres Körpers verursachen, wodurch der Organismus gezwungen wird, je nach den Umständen nach der Reizquelle hin oder von ihr weg zu steuern; war die Bewegungsrichtung vor der Reizung eine andere, so besteht also die Reaction auf die Reizung in einer Drehung der Körperachse und folglich in einer Ablenkung der Bewegungsrichtung um einen grösseren oder kleineren Winkel. Für die phototactischen Erscheinungen ist das lange bekannt und leicht zu constatiren. Dass dasselbe auch für alle chemotactischen Erscheinungen gilt, hat Pfeffer an zahlreichen Stellen seiner beiden Arbeiten über die Chemotaxis betont (z. B. XXVI pag. 462, 481, XXVII pag. 631, 661). Ich selber konnte mich bei Farn-Spermatozoen, Saprolegnia-Schwärmsporen und der Flagellate Trepomonas agilis überzeugen, dass in der That diese Organismen, wenn sie in die Nähe der Mündung der proschemotactisch wirkenden Capillare gelangen, eine deutliche Richtungsänderung erfahren und direct auf den Capillarmund zusteuern.

Wesentlich anders verhält sich aber die Sache bei der chemotactischen Anlockung der Bacterien, wie ich ganz gegen meine Erwartung fand. Das abweichende Verhalten fiel mir zuerst bei Bacillus Solmsii auf, dessen Grösse und relativ langsame Bewegung es sehr leicht machen, einzelne Individuen im Auge zu behalten und ihr Verhalten in der Nähe des Capillarmundes zu verfolgen. Gelangt ein Bacillus bei seinem ungefähr geradlinigen Schwimmen in die Diffusionssphäre, so erfährt er keine Richtungsänderung, vielmehr geht er in der früheren Richtung vor der Capillarmündung (event. ganz dicht vor ihr) vorbei, ganz als ob er gar nicht gereizt würde; aber in einiger Entfernung von dem Capillarmund hält er an und kehrt alsbald um, wobei das frühere Hinterende vorangeht; er geht nun wiederum am

<sup>1)</sup> Dieser Bacillus trat wiederholt reichlich auf in Wasser mit etwas Schlamm aus dem Freilandbassin des Leipziger Botanischen Gartens sowie aus Gräben und Tümpeln der Umgebung Leipzigs, wenn in dem Wasser gekochte Erbsen, Lupinen, Stengelstücke oder faulende Algen sich befanden; er scheint also in stehendem Wasser mit schlammigem Grund verbreitet zu sein. Er stimmt mit Klein's Beschreibung des Bacillus Solmsii (XV) gut überein, konnte jedoch nicht mit voller Sicherheit identificirt werden, da er in meinen Culturen keine Sporen bildete. Er ist gut proschemotactisch gegen neutralisirten Fleischextract, namentlich gegen stärkere Lösungen. Gegen Sauerstoff scheint der Bacillus unempfindlich zu sein. Merkliche osmotactische Repulsion wurde durch 10proc. Fleischextract nicht bewirkt.

Capillarmund ganz unbeeinflusst vorbei, kehrt etwa in derselben Entfernung von ihm wie das erste Mal um, und fährt fort in dieser Weise innerhalb einer begrenzten Sphäre, deren Mittelpunkt die Capillarmündung bildet, hin- und her zu gehen, ohne sie verlassen zu können. Ist die Anlockung schwach oder das Individuum wenig empfindlich, so hält es zwar wohl ebenfalls nach dem ersten Passiren des Capillarmundes für einen Augenblick an, kehrt aber nicht um, sondern fährt alsbald fort, sich von der Capillare zu entfernen. In dem Umkehren in einer bestimmten Zone der Diffusionssphäre äussert sich somit die Reaction des Bacillus auf die chemotactische Reizung.

In welcher Entfernung vom Capillarmund das Umkehren erfolgt, mit anderen Worten, wie gross der Radius der wirksamen Sphäre ist, habe ich nicht näher bestimmt; zur ungefähren Orientirung sei aber gesagt, dass er nicht viel kleiner ist als der Radius des Gesichtsfeldes bei der von mir benutzten mittelstarken Vergrösserung, und somit ein Vielfaches der Länge des Bacillus beträgt.

Die "wirksame Sphäre" wirkt nach Obigem wie eine Falle; die zufällig hineingelangenden Bacillen können nicht wieder hinaus. Mit der Zeit entsteht eine Ansammlung vor dem Capillarmund, die natürlich um so schneller zu Stande kommt, je zahlreicher die Bacillen im Präparat und je beweglicher sie sind. In die Capillare selbst dringen die Bacillen zunächst, allenfalls mit einzelnen Ausnahmen, nicht ein, was aber nicht etwa auf eine Repulsion zurückzuführen ist, sondern sich in anderer Weise erklärt. Da nämlich, wie gesagt, eine Ablenkung nach der Capillare hin nicht erfolgt, so kann ein Bacillus offenbar nur dann in die Capillare gelangen, wenn er sich zufällig genau auf ihre Mündung zu bewegt, und das wird natürlich nur selten der Fall Da nun aber die Bewegung des Bacillus keine absolut geradlinige ist, und auch beim Umkehren an der Grenze der wirksamen Sphäre die frühere Bewegungsrichtung nicht genau eingehalten zu werden braucht, so ändert sich die Bahn der Bacillen fortwährend, und es ist somit für jedes Individuum eine grosse Wahrscheinlichkeit vorhanden, früher oder später einmal direct in die Capillare hineinzugehen, aus der es alsdann nicht wieder hinausgelangt. Daher geht allmählich ein immer zunehmender Theil der Ansammlung in die Capillare selbst über, und nach hinreichend langer Zeit können sämmtliche Bacillen in ihr versammelt sein.

Ich habe zu wiederholten Malen sehr zahlreiche Individuen von Bacillus Solmsii beobachtet und stets die beschriebene Art der chemotactischen Reaction constatirt; eine Ablenkung durch die chemische

Reizung findet niemals statt. Ich richtete ferner meine Aufmerksamkeit auf das Verhalten anderer Bacterien und fand die gleiche Reactionsweise bei sämmtlichen proschemotactischen Bacterien, welche mir begegneten. Durch directe Verfolgung einzelner Individuen überzeugte ich mich hiervon bei dem oben besprochenen Amylobacter (bei seiner Chemotaxis gegen Fleischextract und gegen Aether), bei Spirillum tenue und undula, einer Chromatium-Art, und noch einigen anderen. Bei sehr kleinen und schnell beweglichen Formen, wie den Termoartigen Bacterien, ist eine directe Beobachtung des Verhaltens einzelner Individuen unthunlich; dass aber auch bei ihnen die Art der Reaction die gleiche ist, wie bei den grösseren Bacterien, ergibt sich indirect aus der Beobachtung ihrer chemotactischen Ansammlungen. In diesen herrscht eine ausgesprochen wimmelnde Bewegung, welche nur dadurch zu erklären ist, dass die einzelnen Individuen sich in den verschiedensten Richtungen hin- und herbewegen. Auch entsteht die Ansammlung, ebenso wie bei Bacillus Solmsii, stets zunächst vor der Capillarmündung (auch wo keinerlei Repulsivwirkung vorliegt) und dringt erst nach einiger Zeit in die Capillare selbst ein; natürlich erfolgt dieses Eindringen um so schneller, je rapider die Bewegung der Bacterien und je kleiner ihr Durchmesser im Verhältniss zur Capillaröffnung — bei Termo-Arten findet also der Uebergang schon sehr bald statt. — Es leuchtet ein, dass, wenn die Bacterien eine Richtungsablenkung erführen und infolge derselben sämmtlich nach der Capillarmündung steuerten, die Erscheinung einen ganz anderen Charakter haben müsste. Auch müsste die Ansammlung, wofern Repulsivwirkung fehlt, von Anfang an in und nicht vor der Capillare zu Stande kommen, wie es bei Farn-Spermatozoen, Saprolegnia-Zoosporen und Trepomonas auch thatsächlich zutrifft.

In gleicher Weise kann man aus dem wimmelnden Charakter der Bewegung in aërotactischen Ansammlungen mit Sicherheit schliessen, dass auch die Reaction auf Sauerstoffreiz von den Bacterien ebenso ausgeführt wird, wie diejenige auf Reizung durch andere Substanzen.

Ich habe nicht speciell darauf geachtet und kann daher nicht mit Bestimmtheit angeben, ob nicht die verschiedenen Bacterien secundäre Differenzen in ihrer chemotactischen Reaction aufweisen, etwa im Zusammenhang mit der Art der Begeisselung. Bei Bacillus Solmsii und Amylobacter (Clostridium), welche nach Fischer (VII) peritrich, d. h. auf dem ganzen Körper gleichmässig mit Geisseln besetzt sind, existirt kein Unterschied zwischen Vorder- und Hinterende, jedes der beiden Enden kann bei der Bewegung vorangehen. Die Spirillum-

Arten hingegen sowie Bacterium Termo sind lophotrich, die Chromatium-Arten monotrich, d. h. sie sind mit einem Geisselbüschel resp. einer einzelnen Geissel am einen Ende versehen; diese Bacterien sind somit polar organisirt, ihr Vorder- und Hinterende sind verschieden. sind mir zwar keine allgemeinen Angaben hierüber in der Litteratur bekannt, es ist aber jedenfalls nach Analogie mit anderen polaren Organismen anzunehmen, dass solche polare Bacterien bei ihrer normalen Bewegung stets mit dem Vorderende vorangehen und ein Rückwärtsschwimmen nur momentan infolge von Reizen möglich ist, wie das Pfeffer (XXVI pag. 445) für Chlamydomonas und Engelmann (V) für sein Bacterium photometricum (in Wirklichkeit ein Chromatium) beschreiben. Es müsste alsdann auch die chemotactische Reaction bei den polaren Bacterien etwas anders erfolgen, als bei Bacillus Solmsii; die Rückwärtsbewegung müsste bei ihnen nicht dauernd (bis zum neuen Reiz), sondern nur momentan sein. gilt jedoch nur für die einzelligen Zustände; bei den zwei- und mehrzelligen Zuständen der Spirillen und bei den in Theilung begriffenen Individuen von Bacterium Termo sind beide Enden begeisselt und daher sicherlich auch für die Bewegung gleichwerthig. Solche nicht polare Zustände können sich ebenso verhalten wie Bacillus Solmsii, und die Häufigkeit derselben mag vielleicht der Grund sein, dass mir Differenzen im Verhalten der verschiedenen Bacterien nicht aufgefallen sind.

Wenn wir uns nun die Frage vorlegen, was die proschemotactischen Bacterien veranlasst, nach dem Passiren der Capillarmündung zurückzugehen, so wird die Antwort nicht zweifelhaft sein. Der Anlass kann nur in der stattfindenden Concentrationsänderung des Reizstoffes liegen. Und zwar wirkt bei der Proschemotaxis der Bacterien nur ein Concentrationsabfall, nicht aber eine Concentrationssteigerung als Reizanlass, denn eine Reaction findet erst statt, wenn das Bacterium aus den Zonen steigender in Zonen sinkender Concentration gelangt ist. Der Concentrationsabfall des Reizstoffes veranlasst die Bacterien umzukehren, er wirkt auf sie repulsiv. Die Proschemotaxis der Bacterien stellt sich demnach als das Resultat einer Repulsionswirkung dar — die anlockende Wirkung des Reizstoffes ist nur scheinbar.

Es könnte auffallend erscheinen, dass die Bacterien nicht sofort umkehren, nachdem sie das Concentrationsmaximum vor dem Capillarmund passirt haben, sondern erst nachdem sie eine ziemliche Strecke weiter in Zonen allmählich abnehmender Concentration gedrungen sind. Das ist jedenfalls dadurch zu erklären, dass der Concentrationsabfall eine gewisse Grösse (die Reizschwelle) erreichen muss, um die Reaction auslösen zu können. Könnten wir den Concentrationsabfall plötzlicher machen, so würde sich sicherlich auch der Radius der Schwärmsphäre vor dem Capillarmunde erheblich verringern lassen.

Wenn es eine bestimmte Concentrationsverminderung ist, welche den Reizanlass bildet, so wird natürlich die absolute Concentration der repulsiv wirkenden Zone nicht constant sein, sondern von der höchsten Concentration, welche vorher auf den Organismus einwirkte, abhängen müssen — mit dieser wird auch jene steigen. Daher kommt es, dass die einmal in die Capillare eingedrungenen Bacterien nicht wieder aus ihr hinausgelangen; die repulsiv wirkende Concentrationsgrenze ist durch die Einwirkung der stärkeren Lösung in der Capillare erhöht worden.

### VII. Allgemeines über die tactischen Reizerscheinungen.

Wir sahen im vorigen Abschnitt, dass die proschemotactische Ansammlung in der einen Reizstoff enthaltenden Capillare bei den untersuchten Bacterien in wesentlich anderer Weise zu Stande kommt, als bei anderen pflanzlichen Mikroorganismen; es ist das ein instructives Beispiel, wie der gleiche Endeffect auf ganz verschiedenen Wegen erreicht werden kann. Genauere Betrachtung zeigt, dass in beiden Fällen ausser dem Endeffect nur noch das Reizmittel 1) selbst gleich ist; verschieden ist hingegen sowohl die Reaction als auch der Reizanlass 1), und folglich muss auch die Empfindlichkeit eine verschiedene

<sup>1)</sup> Unter Reizmittel verstehe ich allgemein dasjenige Agens (Stoff, Kraft oder Vorgang), welches eine Reizerscheinung hervorruft, also z. B. einen specifisch reizenden Stoff (Reizstoff) bei Chemotaxis, Chemotropismus, den durch chemische Substanzen bewirkten Reizerscheinungen der Insectivoren u. s. w. - ferner Licht, Wärme, den galvanischen Strom u. s. w. bei verschiedenen anderen Reizerscheinungen. Reizanlass nenne ich denjenigen (in vielen Fällen noch unbekannten) äusseren Umstand, welcher unmittelbar auf den Organismus (resp. die Zelle oder den Zellbestandtheil) einwirkt und als der nächste äussere Anlass der Reizerscheinung betrachtet werden muss, also z. B. eine Differenz der Concentration oder des Druckes an verschiedenen Punkten der Körperoberfläche, eine Schwankung der Lichtintensität oder der Temperatur etc. Von dem äusseren Reizanlass wird man als inneren Reizanlass denjenigen ersten Vorgang im Protoplasma unterscheiden können, welcher die directe Folge jenes ist, also beispielsweise die Aufnahme eines Stoffes ins Protoplasma infolge der Steigerung seiner Concentration in der Aussenflüssigkeit oder in der Nachbarzelle; und an diesen ersten Vorgang kann sich noch eine ganze Kette von inneren Vorgängen schliessen, welche dem Perceptionsact vorausgehen.

sein. Es sind, mit einem Wort, zwei nur äusserlich ähnliche, aber im Grunde ganz differente Reizerscheinungen, und es wird nothwendig sein, ihre Verschiedenheit auch in der Benennung zum Ausdruck zu bringen. Wir wollen, je nachdem ob die Reaction in einer Drehung des Körpers oder in einer Rückzugsbewegung besteht, strophische und apobatische<sup>1</sup>) Chemotaxis unterscheiden.

Die Verschiedenheit des Reizanlasses bei diesen beiden Arten der Chemotaxis bedarf einer näheren Erörterung. Vorher wollen wir indess noch zusehen, was sich aus den bisher in der Litteratur vorliegenden Daten über die Verbreitung apobatischer Taxieen überhaupt entnehmen lässt.

Da fällt vor Allem in die Augen die vollkommene Analogie der apobatischen Proschemotaxis der Bacterien mit der bekannten Reizbarkeit des Bacterium photometricum Engelmann's und der beweglichen Purpurbacterien überhaupt durch Licht2) (Engelmann, V pag. 111, VI pag. 667/8). Die Reizbarkeit dieser Organismen verhält sich zur Prosphototaxis der Schwärmsporen etc. genau so, wie die apobatische Proschemotaxis der Bacterien zu der strophischen Proschemotaxis anderer Organismen, sie kann daher als apobatische Prosphototaxis bezeichnet werden. Die Purpurbacterien erfahren nämlich keine Richtungsablenkung durch einseitiges Licht, werden aber durch Schwankung der Lichtintensität gereizt, und zwar nur durch Intensitätsabnahme, nicht durch Zunahme derselben; die Reaction besteht auch hier in einer Rückwärtsbewegung. Infolge dieser Eigenschaften wirkt eine erleuchtete Stelle im verdunkelten Präparat auf die Purpurbacterien wie eine Falle, in ganz derselben Weise wie die vor der Capillare gebildete Diffusionssphäre eines Reizstoffes auf die proschemotactischen Bacterien wirkt. Die vorhandenen Differenzen sind nur secundärer Natur. So ist die Reaction bei den Purpurbacterien weit heftiger ("Schreckbewegung"), als bei den chemotactischen Bacterien; das erklärt sich ohne Weiteres dadurch, dass in Engelmann's Versuchen der Abfall der Lichtintensität ein ganz plötzlicher und sehr starker war, während der Concentrationsabfall in der Diffusionssphäre von innen nach aussen allmählich erfolgt; dazu kommt noch, speciell beim Vergleich mit Bacillus Solmsii, dass dessen Bewegung viel lang-

<sup>1)</sup> Von στρέφειν — drehen, wenden, und αποβαίνειν — weggehen, sich zurückziehen.

<sup>2)</sup> Man könnte bei den Purpurbacterien eigentlich auch von Reizbarkeit durch Wärme (also von Thermotaxis) reden, da auch bestimmte ultrarothe Strahlen (und zwar in besonders hohem Grade). Reizmittel sind.

samer ist als die der Engelmann'schen Objecte. Die weitere Differenz gegenüber Bacillus Solmsii, dass nämlich die Purpurbacterien nicht dauernd (bis zu neuer Reizung) zurückgehen, sondern nur momentan und auf eine kurze Strecke (das 10—20fache ihrer Länge) rückwärts schiessen, wurde schon oben (pag. 390/91) besprochen und auf die verschiedene Begeisselung zurückgeführt.

Ob die Apochemotaxis und die Osmotaxis¹) der Bacterien strophisch oder apobatisch sind, ist nicht mit Sicherheit zu sagen, da Beobachtungen hierüber nicht vorliegen und ich selber versäumt habe, darauf speciell zu achten. Die Entscheidung, ob die Reaction in einer einfachen Rückwärtsbewegung resp. Zurückprallen ohne wesentliche Richtungsänderung oder in einer durch Drehung des Körpers bewirkten Abwendung von der Reizquelle besteht, dürfte bei nicht zu kleinen Bacterien leicht fallen; die Drehung (die bis zu 90°, event. selbst bis zu 180° betragen müsste) würde sogar, wenn sie stattfände, sehr auffallend sein müssen. Ich habe jedoch bei geeigneten Objecten (Spirillum-Arten, Amylobacter) nichts Derartiges bemerkt und möchte es daher bis auf Weiteres für sehr wahrscheinlich halten, dass auch die Apochemotaxis und Osmotaxis der Bacterien apobatisch sind.

Es scheint demnach, dass den Bacterien überhaupt apobatische Taxieen zukommen; soweit bekannt ist oder vermuthet werden kann, werden sie durch Intensitätsschwankungen ihrer verschiedenen Reizmittel gereizt und reagiren durch Rückzugsbewegung.<sup>2</sup>)

Diese Art von Reizbarkeit ist aber keineswegs den Bacterien allein eigenthümlich. Aus zerstreuten Angaben in der Litteratur lässt sich vielmehr entnehmen, dass apobatische Taxieen auch bei verschiedenen anderen Mikroorganismen vorkommen. Nach Pfeffer (XXVI pag. 444/5) prallt Chlamydomonas pulvisculus bei schnellem Uebergang in Lösungen von höherem osmotischem Druck zurück (apobatische Osmotaxis). Massart (XIX pag. 559/60) beobachtete dasselbe bei allen von ihm untersuchten osmotactisch empfindlichen Organismen (Volvocineen, Flagellaten und Infusorien), und hebt die Analogie der beobachteten Reaction mit der "Schreckbewegung" der Purpurbacterien ausdrücklich hervor. Nach Verworn (XXXII pag. 439/41) wird Amoeba limax durch plötzliches Auftreffen auf eine

<sup>1)</sup> Osmotaxis ist die Eigenschaft der beweglichen Organismen, durch den osmotischen Druck der Flüssigkeit gereizt zu werden und durch eine Aenderung der Bewegungsrichtung zu reagiren. Näheres hierüber im folgenden Capitel.

<sup>2)</sup> Ob das auch für die von Massart (XXI) bei einigen Spirillen constatirte Geotaxis gelten dürfte, ist freilich sehr fraglich.

erwärmte Stelle im Präparat veranlasst, rückwärts zu kriechen (apobatische Thermotaxis). Besonders zahlreiche Fälle von apobatischen Taxieen sind in der jüngsten Zeit durch die bemerkenswerthen Untersuchungen bekannt geworden, welche Jennings an Paramaecium (VIII, IX) und später (X, XI) 1) auch an zahlreichen anderen Infusorien und einigen Flagellaten angestellt hat. Paramaecium reagirt bei allen von Jennings untersuchten Reizerscheinungen (Proschemotaxis gegen verdünnte Säuren, Apochemotaxis gegen Alkalien, weniger verdünnte Säuren und eine Reihe von Salzen und organischen Stoffen, Aposmotaxis, Pros- und Apothermotaxis, Apothigmotaxis, d. i. Reizbarkeit durch Berührung mit einem festen Körper) stets in der gleichen Weise, nämlich durch Rückwärtsschwimmen (mit dem Hinterende voran), welches durch zeitweilige Reversion des Cilienschlages vermittelt wird und je nach der Intensität des Reizes kürzer oder länger dauert.2) In gleicher Weise reagiren auch die anderen Infusorien und die Flagellate Chilomonas auf mechanische Reize und auf Reizung durch NaCl und durch Methylgrün (andere Reizmittel wurden hier nicht verwandt); nur die Eugleniden schwimmen unter keinen Umständen rückwärts. Besonders schlagend geht aus Jennings' Angaben (VIII pag. 268/70, 317) die völlige Analogie der Proschemotaxis von Paramaecium mit derjenigen der Bacterien hervor: In eine den Reizstoff enthaltende Sphäre im Präparat gehen die Paramaecien ungereizt hinein, sie kommen aber nicht wieder hinaus, da sie an der Grenze derselben gegen das Wasser jedes Mal zurückprallen; es ist klar, dass auch hier die Concentrationsabnahme des Reizstoffes den Reizanlass bildet. In ganz entsprechender Weise findet auch die prosthermotactische Ansammlung der Paramaecien in einem Tropfen warmen Wassers statt - hier ist es der

<sup>1)</sup> Die Arbeiten IX, X und XI wurden mir — durch die Freundlichkeit des Verfassers — erst zugänglich, als ich im Begriff stand, mein Manuscript abzuschliessen.

<sup>2)</sup> Bei allen von Jennings untersuchten Infusorien und auch bei Chilomonas wird übrigens die Reaction dadurch complicirt, dass auf das Rückwärtsschwimmen noch eine Seitwärtsdrehung des Körpers um einen gewissen Winkel folgt; die Drehung geschieht nach einer morphologisch bestimmten Seite des Körpers, unabhängig von der Angriffsrichtung des Reizmittels. Diese Complication des Reactionsactes hängt wahrscheinlich mit dem unsymmetrischen Bau aller dieser Organismen zusammen; bei den symmetrisch organisirten Bacterien und Volvocineen wird sie onaussichtlich fehlen, doch ist etwas Bestimmtes darüber nicht bekannt. — Jennings unterscheidet auch noch einen dritten Schritt des Reactionsactes, nämlich den Wiederbeginn des Vorwärtsschwimmens; dieses gehört aber in Wirklichkeit nicht mehr mit zur Reizreaction, sondern ist einfach eine Folge der Rückkehr zum ungereizten Zustand.

Uebergang in das kältere Wasser, welcher die Paramaecien zurückprallen macht (IX pag. 315, vgl. auch pag. 334/5).

Strophische und apobatische Taxieen brauchen einander nicht auszuschliessen; derselbe Organismus kann sehr wohl gegen ein Reizmittel die erstere, gegen ein anderes die letztere Art von Reizbarkeit aufweisen. So ist bei den grünen Volvocineen und Flagellaten, denen nach Obigem apobatische Osmotaxis zukommt, die Phototaxis sicher eine strophische. Bei Paramaecium finden wir neben all den apobatischen Taxieen die Galvanotaxis, welche in klarster Weise strophisch ist. Ebenso ist es wohl möglich, dass bei Organismen, deren Proschemotaxis strophisch ist, die Osmotaxis oder die Apochemotaxis gegen bestimmte Substanzen apobatischer Natur wäre.

Es scheint mir auch sehr wohl denkbar, dass ein und dasselbe Reizmittel den nämlichen Organismus sowohl durch einseitige Wirkung strophisch als auch durch Intensitätsschwankung apobatisch reizen könnte; es wäre in jedem einzelnen Fall zu untersuchen, ob neben einer strophischen Taxis nicht auch die entsprechende apobatische Taxis vorhanden ist, resp. umgekehrt. Bei den Bacterien und Infusorien scheint das allerdings nicht der Fall zu sein; wir sahen bereits, dass strophische Proschemotaxis den Bacterien abgeht, da sie durch den einseitigen Zutritt des Reizstoffes keine Richtungsablenkung erfahren; ebenso hat Engelmann (V pag. 121/2) bei seinem Bacterium photometricum eine richtende Wirkung des Lichts nicht constatiren können, und Jennings stellt eine richtende Wirkung einseitiger Reize auf Infusorien und Chilomonas in den von ihm untersuchten Fällen mit aller Entschiedenheit in Abrede (VIII pag. 320/1, und an verschiedenen anderen Stellen der Schriften IX, X, XI).

Für die Farnspermatozoen hat Pfeffer im Hinblick auf das Verhalten von Engelmann's Bacterium photometricum gegen Licht die Frage aufgeworfen, ob nicht neben der richtenden Wirkung der Aepfelsäure auch noch der Uebergang von der dichteren zur verdünnteren Lösung einen besonderen Reiz ausübt, d. i. mit anderen Worten, ob nicht neben der strophischen auch noch eine apobatische Proschemotaxis besteht. Er hat diese Frage verneint (XXVI pag. 378). Aber an einer anderen Stelle derselben Arbeit finde ich eine Beobachtung, welche mir durchaus zu Gunsten der obigen Annahme zu sprechen scheint; es heisst da (XXVI pag. 376, unten): "Dabei prallen aber die Samenfäden zurück, wenn sie in der Diffusionszone nach aussen fortschreitend in verdünntere Lösung geraten."

Ob neben strophischer Phototaxis gleichzeitig apobatische vor-

kommt, lässt sich aus den vorliegenden Untersuchungen nicht ent-Strasburger hat zwar bei den Schwärmsporen von Botrydium (nicht bei verschiedenen anderen) infolge plötzlicher Beschattung eine "Erschütterung" beobachtet, welche darin bestand, dass die geradlinig der Lichtquelle zueilenden Schwärmer plötzlich für einen Augenblick zur Seite abschwenken oder sich im Kreise drehen (XXXI pag. 25), ein Verhalten, welches theilweise an die "Schreckbewegung" der Purpurbacterien und noch mehr an die Reactionsweise der Infusorien erinnert. Andererseits beobachtete aber derselbe Forscher (l. c. pag. 28, 29), dass der Lichtquelle entgegeneilende Schwärmer durch einen quer zu ihrem Lauf gerichteten Schatten nicht aufgehalten werden. Um die Frage zu entscheiden, müsste man die Organismen unter möglichstem Ausschluss richtender Lichtwirkung speciell auf das Vorhandensein von apobatischer Phototaxis prüfen, wozu wohl das von Engelmann bei den Purpurbacterien angewandte Verfahren am geeignetsten sein dürfte.1) Es sind Erscheinungen bekannt - ich meine vor allem die von Cohn Strasburger beobachteten Ansammlungen phototactischer Schwärmer in parallel zu dem Lichteinfall gerichteten Schattenstreifen (XXXI pag. 31, 34, 35) -, welche sich durch richtende Wirkung des Lichtes kaum befriedigend erklären lassen, wohl aber vielleicht in apobatischen Eigenschaften der Schwärmsporen ihren Grund haben könnten.

Wenden wir uns nunmehr zu einer näheren Betrachtung des Reizanlasses bei den tactischen Reizerscheinungen.

Bei den strophischen Taxieen ist die einseitige (resp. einseitig überwiegende) Einwirkung des Reizmittels unbedingte Voraussetzung. Wo der Reizanlass auf Intensitätsdifferenzen zurückführbar ist <sup>2</sup>), wie

<sup>1)</sup> Nachträglich finde ich, dass Engelmann selbst ("Ueber Licht- und Farbenperception niederster Organismen", Pflüger's Archiv Bd. 29, 1882, pag. 395/6) dieses Verfahren bereits auf Euglena viridis angewandt hat. Nach seinen Angaben scheint der Euglena thatsächlich auch apobatische Phototaxis zuzukommen, da ein begrenzter Lichtbezirk für sie eine ebensolche Falle bildet, wie für die Purpurbacterien. Doch scheint die Reactionsweise der Euglena eine etwas abweichende zu sein, da Engelmann nur Hemmung der Vorwärtsbewegung und Gestaltänderungen, aber kein Rückwärtsschwimmen als Folge des Ueberganges ins Dunkel angibt.

<sup>2)</sup> Für mehrere Reizerscheinungen ist dies mehr oder weniger zweifelhaft. Bezüglich der Phototaxis ist die alte Controverse, ob die Intensitätsdifferenz des Lichtes oder die "Lichtrichtung" massgebend ist, immer noch durchaus unentschieden, von den neueren Autoren plaidirt Oltmanns (XXIV) für das erstere, Loeb (XVII) und andere Thierphysiologen für das letztere; sämmtliche auf die Entscheidung dieser Frage gerichteten Experimente wurden nur an einzelnen und Flora 1901.

bei der Chemotaxis u. a., kann derselbe, wie schon Pfeffer (XXVI pag. 475, 477) betonte, nur in einer ungleichen Intensität des Reizmittels auf beiden Flanken des Organismus bestehen. Im Fall der strophischen Chemotaxis beispielsweise bildet die ungleiche Concentration des Reizstoffes auf beiden Flanken den Reizanlass. Diese "Flankendifferenz" (resp. eine ihrer weiteren Folgen, die ebenfalls an beiden Flanken ungleich sein werden) wird von dem reizbaren Organismus percipirt, und als Reaction resultirt eine Drehung des Körpers, die so lange erfolgt, bis der Reizanlass in Wegfall kommt, d. h. bis die Intensität des Reizmittels auf beiden Flanken gleich geworden ist.

Bei den apobatischen Taxieen liegen a priori zwei Möglichkeiten Entweder besteht der Reizanlass in einer Intensitätsdifferenz des Reizmittels (also z. B. im Falle der Chemotaxis in der ungleichen Concentration des Reizstoffes) am vorderen und hinteren Ende des In diesem Falle wäre ebenfalls eine einseitige Wirkung Körpers. des Reizmittels erforderlich, und der Unterschied gegenüber der entsprechenden strophischen Taxis würde darin liegen, dass eine Intensitätsdifferenz in der Längsrichtung und nicht in der Querrichtung Reizanlass wäre. Oder aber der Reizanlass besteht nicht in einer örtlichen Differenz, sondern in einer zeitlichen Schwankung der Intensität des Reizmittels, also z. B. im Fall der Chemotaxis in einer Abnahme (oder ev. Zunahme) der Concentration des Reizstoffes. Trifft diese Möglichkeit zu, so ist zur Reizung keine einseitige Einwirkung des Reizmittels erforderlich, vielmehr muss auch bei ringsum gleicher Intensität desselben eine geeignete allseitige Intensitäts-

zwar jedesmal anderen phototactischen Organismen angestellt, worin vielleicht z. Th. der Grund der bestehenden Widersprüche liegt. Die Geotaxis will Jensen (XII pag. 462/4, 470/6) auf Differenzen des hydrostatischen Druckes an verschiedenen Stellen des Organismus zurückführen; diese von Verworn (XXXII, pag. 433/4) freudig acceptirte Ansicht ist jedoch nur eine der zu berücksichtigenden Möglichkeiten; irgendwelche stichhaltigen Gründe hat Jensen zu Gunsten derselben nicht beigebracht. Die Galvanotaxis scheint auf den ersten Blick eine Reizerscheinung zu sein, bei der von Intensitätsdifferenzen gar nicht die Rede sein kann. Doch haben Loeb und Budgett (XVIII) es wahrscheinlich gemacht, dass durch den galvanischen Strom an der Anodenseite des Organismus freies Alkali gebildet wird; es muss also mit der Möglichkeit gerechnet werden, dass hier diese einseitige Alkaliproduktion Reizanlass ist. — Die sog. Thigmotaxis (Wirkungen mechanischer Reizmittel) lasse ich absichtlich unbesprochen, da es mir scheint, dass unter diesem Namen heterogene, noch sehr ungenügend untersuchte Reizerscheinungen zusammengefasst werden; eine nähere Erörterung würde uns hier zu weit führen.

schwankung die charakteristische Reaction (Rückwärtsbewegung) veranlassen.

Das letztgenannte Postulat ist nun thatsächlich in vielen Fällen sicher realisirt. Engelmann (V pag. 110, VI pag. 666) hat gezeigt, dass die Purpurbacterien durch eine hinreichend plötzliche allseitige Lichtschwächung (z. B. durch Beschattung des Präparates) zu einer ebensolchen "Schreckbewegung" veranlasst werden, wie durch den räumlichen Uebergang von hell zu dunkel. Ferner gibt Engelmann an (V pag. 113), dass sein Bacterium photometricum auch bei plötzlichem Zuleiten von CO2 (also bei plötzlicher Steigerung des CO2-Gehalts im Hängetropfen) die "Schreckbewegung" ausführt, woraus folgt, dass es apobatische Apochemotaxis gegen CO2 besitzt.1) Auch die verschiedenen mit apobatischen Taxieen ausgestatteten Organismen, welche Jennings untersucht hat, führen ihre charakteristische Reaction auch bei allseitiger Intensitätsänderung des Reizmittels aus; Paramaecium schwimmt rückwärts bei plötzlicher Uebertragung in verschiedene chemisch oder osmotisch reizende Lösungen, sowie in Wasser von 0° (Prosthermotaxis) und von 35° (Apothermotaxis) (VIII pag. 316, IX pag. 317/9); ebenso verhalten sich verschiedene andere Infusorien und Chilomonas bei allseitiger mechanischer Reizung durch Erschütterung des Präparates und bei Uebertragung in eine reizend wirkende Lösung (X pag. 378, 380, 385, XI pag. 232/3 u. a.).2)

<sup>1)</sup> Engelmann selber hat zwar diese Folgerung nicht gezogen, sie liegt aber auf der Hand. Wenn das Bacterium bei plötzlicher Steigerung des CO<sub>2</sub>-Gehalts zurückschreckt, so wird eine CO<sub>2</sub>-haltige Stelle in CO<sub>2</sub>-freier Flüssigkeit von demselben gemieden werden, und umgekehrt wird ein CO<sub>2</sub>-freier Fleck im CO<sub>2</sub>-haltigen Präparat ganz ebenso als Falle wirken müssen, wie ein erleuchteter Fleck im verdunkelten Präparat. Es ist das bisher der einzige sicher bekannte Fall chemotactischer Reizbarkeit von Bacterien durch CO<sub>2</sub>; vgl. den Schluss der Anmerkung 2 auf pag. 402. — Auch in anderen Fällen folgt in gleicher Weise aus dem Eintreten einer Rückwärtsbewegung infolge der Intensitätsschwankung eines Reizmittels, dass den betreffenden Organismen eine apobatische Taxis gegen dieses Reizmittel zukommen muss.

<sup>2) (</sup>Nachträgliche Anmerkung). Diesen Fällen sind nach Beobachtungen Engelmann's (Ueber Licht- und Farbenperception niederster Organismen. Pflüger's Archiv Bd. 29, 1882) noch zwei weitere hinzuzufügen. Euglena viridis reagirt auf plötzliche allseitige Verdunkelung ebenso wie bei Uebergang aus Hell in Dunkel (pag. 396). Das grüne Algen enthaltende Infusor Paramaecium bursaria schwimmt rückwärts, wenn die Sauerstoffspannung bedeutend gesteigert wird (apobatische Apaërotaxis) und ebenso, wenn es bei hoher Sauerstoffspannung plötzlich stark beleuchtet wird (pag. 394); das Licht wirkt übrigens bei diesem Object nach Engelmann's Meinung nur mittelbar, durch Beeinflussung der Sauerstoffspannung im Körper, was mir aber doch nicht ganz sicher scheint.

In allen diesen Fällen beruhen also die apobatischen Taxieen auf einer Empfindlichkeit gegen allseitige Intensitätsschwankungen des Reizmittels, und dies lässt vermuthen, dass es auch bei der Chemotaxis unserer Bacterien sich ebenso verhalten wird. Auch sie müssten somit das Zeichen ihrer Bewegung plötzlich ändern, wenn sie sich in einer homogenen Lösung von Fleischextract oder eines anderen Reizstoffes befänden und dessen Concentration plötzlich hinreichend vermindert würde. Leider ist eine Verdünnung der Lösung im Präparat kaum ausführbar, ohne mechanische Strömungen und locale Concentrationsdifferenzen hervorzurufen, welche die Beweiskraft des Versuchsergebnisses in Frage stellen würden. Wohl aber dürfte es möglich sein, die Aërotaxis der Bacterien auf diesem Wege zu prüfen und die Natur des Reizanlasses festzustellen.

Ich habe bisher die Frage beiseite gelassen, worin die Differenz zwischen den positiven und negativen Taxieen besteht. Bei strophischen Taxieen besteht sie bekanntlich darin, dass die Drehung des Körpers in entgegengesetztem Sinne erfolgt; das Vorderende wird bei der Drehung entweder der Reizquelle zu oder von ihr bewegt; es findet bei positiver Reaction eine attractive, bei negativer eine repulsive Wirkung statt. Die Differenz des Zeichens (+ und -) liegt hier nur in der Reaction. Ganz anders verhält sich die Sache bei den apobatischen Taxieen. Hier ist die Reaction dem Sinne nach immer die gleiche (eine Rückzugsbewegung) und der Unterschied zwischen positiver und negativer Taxis besteht darin, dass bei positiver die Abnahme, bei negativer die Zunahme der Intensität des Reizmittels den Reizanlass bildet. Die Differenz des Zeichens liegt hier also schon in dem Reizanlass (positive oder negative Intensitätsschwankung). 1)

<sup>1)</sup> Man beachte, dass diejenige Art der apobatischen Taxieen, welche wir als positiv bezeichnen, durch eine Abnahme der Intensität des Reizmittels (also durch eine negative Intensitätsschwankung) veranlasst wird und umgekehrt. Man wird vielleicht darin einen Widerspruch sehen und es consequenter finden, die Bezeichnungsweise umzukehren. Da aber bei den apobatischen Taxieen Attractionswirkungen in keinem Falle vorliegen, so scheint es mir rein conventionell zu sein, was man bei ihnen positiv und negativ nennen soll, und aus praktischen Rücksichten empfiehlt es sich entschieden mehr, diejenige Form der apobatischen Taxieen als positiv zu bezeichnen, welche zu dem gleichen Endeffect führt wie die entsprechenden positiv strophischen Taxieen. Positive Chemotaxis (oder Proschemotaxis) nenne ich also z. B. diejenige Reizbarkeit, welche zu einer Ansammlung der Organismen in der Diffusionssphäre eines Reizstoffes führt, unabhängig davon, ob sie strophisch oder apobatisch ist, was ja erst für jeden Organismus durch besondere Untersuchung entschieden werden kann.

Ob die durch ein bestimmtes Reizmittel hervorgerufene apobatische Taxis positiv oder negativ ausfällt, ob also der Intensitätsabfall oder umgekehrt die Intensitätssteigerung reizend wirkt, hängt davon ab, wie gross die ursprünglich bestehende Intensität ist, von der aus die Schwankung stattfindet: übersteigt die ursprüngliche Intensität einen gewissen Grad — das Optimum¹) —, so wirkt nur eine weitere Steigerung reizend; liegt sie hingegen unterhalb dieses Optimums, so reizt umgekehrt nur eine weitere Verminderung. Mit anderen Worten: nur die Entfernung der Intensität des Reizmittels vom Optimum, nicht aber die Annäherung an dasselbe, übt einen Reiz aus und veranlasst den Organismus, sich zurückzuziehen; mit diesem Satz ist der Reizanlass bei den apobatischen Taxieen einheitlich charakterisirt.

Bei den strophischen Taxieen, wo nicht der Reizanlass, sondern die Reaction verschieden gerichtet ist, kann man versuchen, die letztere in einheitliche Beziehung zum Optimum der Intensität des Reizmittels zu bringen. Es ist das allerdings zunächst nur für die Fälle möglich, wo eine Intensitätsdifferenz des Reizmittels an beiden Flanken des Organismus den Reizanlass bildet. Die gesuchte Beziehung lässt sich hier so ausdrücken: der gereizte Organismus wendet sich nach derjenigen Seite, auf welcher die Intensität des Reizmittels dem Optimum näher liegt.

In beiden Fällen wird, wenn auch auf wesentlich ungleichen Wegen, der gleiche Endeffect erzielt, nämlich es wird bei local ungleicher Intensität des Reizmittels der Organismus infolge der Reizung dem Optimum zugeführt. Befindet sich der Organismus bereits im Optimum, so wird die Wirkung der tactischen Reize nur seine Entfernung aus demselben verhindern.

<sup>1)</sup> Es ist vielleicht nicht überflüssig zu bemerken, dass das Optimum des Reizmittels in dem hier gemeinten Sinne, d. i. als Wendepunkt zwischen positiver und negativer Reizwirkung, nicht nothwendig ein Optimum für die Lebensthätigkeit des Organismus zu sein braucht. So gibt es z. B. ein Optimum der Concentration des Aethers in Bezug auf dessen chemotactische Wirkung auf Amylobacter (vgl. Cap. IV), während das Optimum des Aethergehalts für die Lebensthätigkeit wohl sicher = 0 sein dürfte. Es sei auch darauf hingewiesen, dass das Temperaturoptimum für das Wachsthum der Pflanzen und erst recht dasjenige für die Athmung bei Temperaturen liegen, welche auf die Dauer den Pflanzen nicht zuträglich sind. Insofern ist eigentlich der Ausdruck "Optimum" nicht gerade glücklich gewählt; es sind Fälle möglich, wo das "Optimum" eines Reizmittels geradezu tödtlich für den Organismus ist, also in gewisser Hinsicht eher ein "Pessimum" für denselben darstellt. Trotzdem dürfte sich der einmal eingebürgerte Ausdruck kaum verdrängen lassen.

Die Existenz des Optimums tritt sehr anschaulich zu Tage, wenn dasselbe eine solche Lage hat, dass in einem Präparat die Intensität des Reizmittels von der supraoptimalen bis zur infraoptimalen abgestuft werden kann; alsdann sammeln sich die reizbaren Organismen in einer mittleren Zone an, in welcher die optimale Intensität herrscht. 1) Wir kennen solche Ansammlungen in der Zone optimaler Intensität folgender Reizmittel: des Sauerstoffes, bei verschiedenen auf niedere Sauerstoffspannungen gestimmten Organismen (vgl. die auf pag. 376 angeführten Fälle); der Kohlensäure bei Paramaecium 2)

<sup>1)</sup> Man pflegt sich in solchen Fällen wohl gewöhnlich vorzustellen, dass das Reizmittel gleichzeitig sowohl positive als negative Reizwirkung ausübt, die letztere aber mit zunehmender Intensität des Reizmittels schneller steigt. Nach der hier entwickelten Vorstellung verhält sich aber die Sache anders: Die Zonen infraoptimaler Intensität (z. B. die äusseren Zonen der Diffusionssphäre, die sich um die Mündung der einen Reizstoff enthaltenden Capillare bildet) wirken nur positiv, die Zonen supraoptimaler Intensität nur negativ reizend; eine gleichzeitige positive und negative Wirkung desselben Reizmittels ist ausgeschlossen; sie ist auch in Wirklichkeit kaum denkbar. — Wohl aber können positive und negative Reizung gleichzeitig bestehen, wenn dieselben durch verschiedene, obwohl coexistirende Reizmittel bewirkt werden, z. B. bei dem Conflict von Proschemotaxis und Aposmotaxis gegen dieselbe Lösung.

<sup>2)</sup> Jennings (l. c. pag. 318) wundert sich darüber, dass Paramaecium proschemotactisch gegen CO2 ist, da es sehr unwahrscheinlich sei, dass CO2 ihm irgendwie nützlich sein könne. Dazu möchte ich bemerken, dass die Proschemotaxis gegen CO<sub>2</sub> indirect dem Paramaecium sehr wesentlichen Nutzen bringen dürfte, indem sie es in der Natur nach Orten führt, wo durch grössere Ansammlungen lebender Bacterien (von denen sich Paramaecium bekanntlich nährt) Kohlensäure producirt wird. Thatsächlich häufen sich Paramaecien um und in Bacterienmassen sehr energisch an. Dass auch die von den Paramaecien selbst producirte Kohlensäure anlockend wirkt und die Bildung dichter Schwärme veranlasst, ist ein schönes Beispiel dafür, dass eine biologisch wichtige Eigenschaft auch nutzlose Erscheinungen zur nothwendigen Folge haben kann. Der mögliche Schaden einer solchen Zusammenrottung der Paramaecien an Orten, wo es nichts zu essen gibt, wird dadurch eliminirt, dass die Kohlensäure bei zu starker Anhäufung apochemotactisch wirkt, so dass die Zusammenrottungen nur zeitweilig sein können. Jennings' Erfahrungen an Paramaecium lassen vermuthen, dass Proschemotaxis gegen CO2 eine weiter verbreitete Eigenschaft sein dürfte, speciell unter solchen chlorophyllfreien Organismen, welche sich von Bacterien oder deren Stoffwechselprodukten nähren. Es wäre danach zu suchen bei Organismen, welche zu spontaner Schwarmbildung geneigt sind (verschiedene Infusorien, aber auch manche Bacterien, sehr auffallend z. B. bei Spirillum tenue), sowie bei solchen, welche durch Bacterienmassen angelockt werden, wie unser Amylobacter (vgl. pag. 378) und anscheinend auch verschiedene Spirillen; natürlich können es aber in diesen Fällen ebenso gut andere Stoffwechselprodukte als CO2 sein, welche proschemotactisch wirken.

(Jennings, VIII pag. 289); der Aepfelsäure 1) bei Farn-Spermatozoen (Pfeffer, XXVI pag. 387) und bei Chromatium Weissii (Miyoshi, XXIII pag. 166); der Phosphorsäure bei Saprolegnia-Zoosporen (Stange, XXX pag. 126); des Peptons bei Spirillum undula (Pfeffer, XXVII pag. 605, 623); sauer und alkalisch reagirender Kalisalze bei Bacterien und Bodo saltans (Pfeffer, XXVII pag. 601); des Aethers bei Amylobacter (vgl. Kap. IV); des Lichtes bei Volvox (Oltmanns, XXIV pag. 187); der Wärme bei Paramaecium (Mendelssohn, XXII; Jennings, IX pag. 334/6); des osmotischen Druckes 2)

<sup>1)</sup> Buller (I pag. 562-7) sucht wahrscheinlich zu machen, dass die chemotactische Wirkung verschiedener Substanzen auf die Farnspermatozoen auf bestimmte Ionen zurückzuführen ist; es sollen z. B. die K-Ionen der Kalisalze, das C4H4O5-Ion der Malate und der freien Aepfelsäure proschemotactisch, das H-Ion der letzteren apochemotactisch wirken. Hiernach würden im Fall der freien Aepfelsäure die Pros- und Apochemotaxis nicht durch verschiedene Intensität desselben Reizmittels, sondern durch ungleiche Reizmittel bedingt sein; von einer optimalen Intensität des Reizmittels dürfte daher genau genommen nicht die Rede sein, es läge vielmehr eine ebensolche Compensation zweier antagonistischer Reizwirkungen vor, wie bei dem Conflict von Proschemotaxis und Aposmotaxis. -Es muss jedoch bemerkt werden, dass die Anschauung Buller's zwar recht bestechend, aber leider schlecht gestützt ist. Buller hat nicht einmal den zu fordernden Nachweis gebracht, dass verschiedene freie Säuren repulsiv wirken, und zwar proportional ihrer Molekularconcentration und ihrem Dissociationscoefficienten. Andererseits liegen Erfahrungen vor, welche dafür sprechen, dass nicht die Ionen, sondern die undissociirten Molekeln chemotactisch wirken (Pfeffer, XXVII pag. 607, Stange, XXX pag. 126/7). Die Frage würde eine specielle, genaue Untersuchung erfordern.

<sup>2)</sup> Dass es neben der negativen auch eine positive Osmotaxis gibt, dürfte nicht allgemein bekannt sein; ich will daher kurz die Resultate resumiren, welche Massart (XX) an Meerwassermikroorganismen erzielt hat. Zwei Spirillen, eine Flagellate und zwei ciliate Infusorien flohen in seinen Versuchen sowohl eine hyperosmotische Lösung (Meerwasser, dessen osmotischer Druck durch Zusatz von NaCl gesteigert war), als auch eine hyposmotische Lösung (verdünntes Meerwasser und destillirtes Wasser); im letzteren Fall suchten sie also Zonen höheren osmotischen Druckes auf - ein Verhalten, welches anderen positiven Taxieen vollkommen entspricht und als Prososmotaxis zu bezeichnen ist. Das Infusor Anophrys sarcophaga wurde auch in der Weise geprüft, dass es gleichzeitig der Einwirkung hyperosmotischer und hyposmotischer Lösungen von entgegengesetzten Seiten exponirt wurde: es zog sich in eine Zone mittleren (optimalen) osmotischen Druckes zurück; das Gleiche würden sicherlich bei entsprechender Versuchsanstellung auch die übrigen genannten Organismen thun. - Ein drittes Spirillum ermangelte ganz der osmotactischen Empfindlichkeit: es ging sowohl in die hyperosmotischen wie in die hyposmotischen Medien hinein. Das Infusor Oxytricha gibba ist wohl aposmotactisch, aber nicht prososmotactisch: es dringt auch in destillirtes Wasser ein, um darin alsbald seinen Tod zu finden. - Es darf vermuthet werden, dass die

bei dem Infusorium Anophrys sarcophaga (Massart, XX pag. 155/6); und sie werden sich auch noch in zahlreichen anderen Fällen herstellen lassen, in denen Organismen sich gegenüber einem Reizmittel je nach dessen Intensität bald positiv, bald negativ tactisch verhalten. 1)

Es ist dabei zu berücksichtigen, dass das Optimum eines gegebenen Reizmittels für einen gegebenen Organismus durchaus keine constante Grösse zu sein braucht; es kann vielmehr für verschiedene Individuen ungleich sein, mit dem Entwickelungsstadium in weiten Grenzen variiren, durch Accomodation und durch verschiedene äussere Einwirkungen verschoben werden, und endlich spontanen periodischen Schwankungen unterliegen.

Es gibt nun ferner auch zahlreiche Fälle, wo ein Organismus einem bestimmten Reizmittel gegenüber sich bei allen geprüften Intensitäten entweder nur positiv oder nur negativ tactisch verhält. Auch diese Fälle lassen sich aber sehr wohl der oben ausgesprochenen Regel unterordnen, wonach der Organismus durch den Reiz einem Intensitätsoptimum des Reizmittels zugeführt wird.

Erstens kann nämlich das Intensitätsoptimum eines Reizmittels = O sein, und in solchem Fall wird das Reizmittel, sofern nur die Reizschwelle erreicht wird, stets negativ tactisch wirken. Derartiger Fälle sind bisher mit Sicherheit nur wenige constatirt. Dahin gehört das Verhalten von Bacterien und Flagellaten gegenüber Aethylalkohol (Pfeffer, XXVII pag. 604, 626), das Verhalten unseres Amylobacter gegenüber dem Sauerstoff (vgl. Cap. III), und, wenn wir auch nicht schwimmende Organismen heranziehen, das Verhalten der Myxomyceten-Plasmodien gegenüber dem Licht (Stahl, XXIX pag. 168).<sup>2</sup>)

Prososmotaxis sich nicht auf Meerwasserorganismen beschränkt; sie wird sich wahrscheinlich u. a. auch bei Süsswasserbacterien auffinden lassen, wenn man ihr Verhalten gegen einseitigen Zutritt destillirten Wassers prüft. — Auch die Plasmodien von Aethalium fliehen nach Stahl (XXIX pag. 166) Lösungen sowohl höherer als geringerer Concentration, sind also negativ und positiv osmotactisch.

<sup>1)</sup> Die zahlreichen äusserlich ähnlichen Fälle, in denen die (wirkliche oder scheinbare) Attraction chemotactischer, die Repulsion aber höchst wahrscheinlich osmotactischer Natur ist, lasse ich als nicht hierhergehörig bei Seite.

<sup>2)</sup> Ob freie Säuren und Alkalien, gegenüber welchen Pfeffer (XXVI pag. 387, XXVII pag. 625/6) bei Farnspermatozoen, Bacterien und Flagellaten nur Apochemotaxis beobachtete, bei geringerer Concentration nicht auch proschemotactisch wirken, lässt sich aus seinen Versuchen nicht entnehmen, denn in diesen Versuchen wurden die betr. Stoffe in Mischung mit stark anlockenden Substanzen verwandt, so dass eine etwaige proschemotactische Wirkung der ersteren nicht hervortreten konnte. Die angedeutete Möglichkeit erscheint bezüglich der freien Säuren und

Andererseits kann das Optimum so hoch liegen, dass supraoptimale Intensitäten in den bisherigen Versuchen nicht erreicht wurden. In manchen Fällen würden sie sich aber vielleicht erreichen lassen, wenn man speciell darauf ausginge. So kennen wir bisher bei den gewöhnlichen aëroben Bacterien nur die positive Aërotaxis, aber vielleicht nur desshalb, weil man nur ihr Verhalten gegen atmosphärische Luft oder gegen noch niedrigere Sauerstoffspannungen geprüft hat; es ist keineswegs unwahrscheinlich, dass gegen reinen Sauerstoff (von der Spannung einer Atmosphäre oder event. von noch höherer Spannung) diese Bacterien sich ebenso apaërotactisch zeigen werden, wie Spirillen gegen atmosphärische Luft. — Bei den Purpurbacterien hat Engelmann recht hohe Lichtintensitäten angewandt, ohne eine apophototactische Wirkung zu constatiren; ich finde bei ihm aber doch eine gelegentliche Angabe, welche die Möglichkeit einer solchen Wirkung vermuthen lässt: Bacterien, welche bei gleichmässiger starker Beleuchtung seit kurzem zur Ruhe gekommen waren, wurden "bei beträchtlicher Steigerung der Lichtstärke" wieder beweglich und "suchten dann weniger helle Orte auf" (V, pag. 109). — In manchen Fällen wird es schwer halten oder unmöglich sein, das supponirte Intensitätsoptimum des Reizmittels zu überschreiten, ohne störende Nebenerscheinungen einzuführen, welche die Erkenntniss des Optimums verhindern können. So liegt die Sache namentlich hinsichtlich der Chemotaxis gegen solche Stoffe, welche bei höherer Concentration gleichzeitig aposmotactisch wirken; tritt bei steigender Concentration des Reizstoffes dessen aposmotactische Wirkung früher ein, als die gesuchte apochemotactische, so kann die letztere nicht ohne Weiteres erkannt werden. Doch kann eventuell, wenn die Aposmotaxis nicht zu stark ist, das Hinzutreten der Apochemotaxis eine deutliche Steigerung der repulsiven Wirkung zur Folge haben, und an dieser Steigerung kann der Eintritt der Apochemotaxis erkannt werden. Pfeffer (XXVI pag. 386) beobachtet, dass Farn-Spermatozoen durch 10 % Natriummalat stärker abgestossen wurden, als durch eine Lösung, die neben 0,5 % Aepfelsäure noch 15,5 % Salpeter enthielt, obgleich die letztere Lösung einen grösseren (nach meiner Berechnung ca. doppelt grösseren) osmotischen Druck hat; Pfeffer schliesst daraus,

Alkalien a priori um so weniger ausgeschlossen, als sauer und alkalisch reagirende Salze, wie Kaliummonophosphat und Kaliumcarbonat, nach Pfeffer's Untersuchungen (XXVII pag. 601) auf Bacterien sowohl negativ wie positiv chemotactisch wirken können.

dass den Malaten in höherer Concentration eine specifisch abstossende (d. i. apochemotactische) Wirkung zukommt, während sie in geringeren Concentrationen bekanntlich stark proschemotactisch wirken. Diese Erfahrung lässt annehmen, dass auch in anderen Fällen ein Umschlag der positiven in negative Chemotaxis mit steigender Concentration des Reizstoffes stattfinden dürfte. Postulirt werden kann das freilich a priori nicht; es ist ebensogut möglich, dass ein Reizstoff in allen Concentrationen nur anlockend wirkt, und ein solcher Fall ist vielleicht in der Chemotaxis der Laubmoos-Spermatozoen gegen Rohrzucker realisirt, der nach Pfeffer (XXVI pag. 432) auch in 15 proc. Lösung nur Anlockung ohne Repulsion bewirkte.

#### VIII. Ueber Osmotaxis.

In den vorigen Kapiteln habe ich vielfach von Osmotaxis gesprochen und dieselbe als eine Reizerscheinung sui generis behandelt, welche der Phototaxis, Chemotaxis und anderen Taxieen coordinirt ist und ein besonderes Empfindungsvermögen zur Voraussetzung hat, nämlich ein Empfindungsvermögen für Schwankungen resp. für locale Differenzen des osmotischen Druckes (je nachdem die Osmotaxis apobatisch oder strophisch ist). Nun hat sich aber diese Reizerscheinung noch keineswegs ein allgemein anerkanntes Bürgerrecht in der Wissenschaft erworben; man begegnet ihr zwar (unter dem Namen Tonotaxis) in einigen neueren Specialarbeiten, aber in Lehrbüchern wird man vergeblich nach ihr suchen; auch in dem Lehrbuch von Verworn (XXXII, beide Auflagen), welches die Reizerscheinungen niederer Organismen recht eingehend behandelt, werden die osmotactischen Erscheinungen theils ignorirt, theils mit den chemotactischen Erscheinungen zusammengeworfen. In Anbetracht dessen wird es nicht überflüssig sein, wenn ich an dieser Stelle eine Uebersicht dessen zu geben versuche, was über die Osmotaxis bekannt ist, und ihr Verhältniss zu anderen Taxieen bespreche.

Pfeffer (1884) hat zuerst die repulsive Wirkung concentrirter Lösungen (Aposmotaxis) auf Farnspermatozoen und Bacterien erkannt und von der specifisch repulsiven Wirkung bestimmter chemischer Stoffe (Apochemotaxis) unterschieden (XXVI pag. 336, 388, 455). Er schreibt diesen Organismen Empfindlichkeit gegen die osmotische Wirkung der concentrirten Lösungen zu und nimmt an, dass die Lösungen verschiedener Stoffe "nach Maassgabe ihrer osmotischen Leistung" abstossend wirken; ohne hierüber nähere Untersuchungen anzustellen,

hat Pfeffer doch constatirt, dass Kalisalpeter in 1proc. Lösung etwa eben so stark repulsiv wirkte, wie Rohrzucker in 6 proc. Lösung (welche Lösungen nahezu isosmotisch sind).

In demselben Jahr fand Stahl (XXIX pag. 166) osmotactische Erscheinungen an den Aethalium-Plasmodien. Die Plasmodien werden durch Traubenzuckerlösung abgestossen (Aposmotaxis), wenn sie sich aber an die Lösung accommodirt haben, so fliehen sie umgekehrt sowohl reines Wasser als auch eine weniger concentrirte Traubenzuckerlösung (Prososmotaxis). Stahl schreibt die repulsive Wirkung nicht dem Zucker als solchem zu, sondern der Steigerung resp. Verminderung der Concentration, welche vermuthlich durch Aenderung des Wassergehalts des Plasmodiums wirkt.

In einer späteren Arbeit (1888) nahm Pfeffer seine frühere Meinung zurück, da er gefunden hatte, dass bestimmte Stoffe, namentlich Glycerin, auch in Lösungen von sehr hohem osmotischem Druck keine Repulsivwirkung ausüben. Er erklärt jetzt, dass die repulsive Wirkung concentrirter Lösungen nicht durch "die allgemeinen physikalischen Eigenschaften" derselben zu stande kommt, sondern "von der specifischen Qualität des Stoffes abhängt" — d. h. mit anderen Worten, dass sie nicht aposmotactisch, sondern apochemotactisch ist (XXVII pag. 623, 624).

Massart (1889) hat dann den Nachweis erbracht, dass es thatsächlich eine Reizbarkeit durch den osmotischen Druck der Lösungen gibt. Er hat (XIX pag. 522-30) die repulsive Wirkung einer grossen Reihe von Salzen und mehrerer organischer Stoffe auf zwei Bacterien in der Weise geprüft, dass er für jede Substanz diejenige Concentration ermittelte, bei welcher die proschemotactische Wirkung eines stets gleichen geringen Zusatzes von K2CO3 gerade aufgewogen wurde, so dass die als Reagens benutzten Bacterien in eine mit dem Gemisch gefüllte Capillare nicht mehr eindrangen. Die repulsive Wirkung der geprüften Stoffe (mit einzelnen, bald zu besprechenden Ausnahmen) erwies sich als proportional ihrem isosmotischen Coefficienten und umgekehrt proportional ihrem Moleculargewicht (pag. 530). Kürzer und bezeichneter ausgedrückt würde das Ergebniss lauten: Die repulsive Wirkung der Lösungen ist proportional ihrem osmotischen Druck, oder: Isosmotische Lösungen verschiedener Stoffe wirken auf einen gegebenen Organismus in gleichem Grade repulsiv.

Es ist hiernach evident, dass bei der besagten Reizerscheinung der osmotische Druck der Lösungen, unabhängig von der Natur der gelösten Stoffe, das Reizmittel ist. Massart bezeichnet die Reizerscheinung als negative Tonotaxis 1) ("Tonotactisme").

Einen solchen stricten Beweis für die Existenz der Reizbarkeit durch den osmotischen Druck hat Massart freilich nur für die zwei untersuchten Bacterien beigebracht. Für die anderen von ihm in derselben Arbeit behandelten Organismen hat er diesen Beweis nicht geführt. Nachdem aber einmal ausser Zweifel gestellt ist, dass es überhaupt eine solche Reizbarkeit gibt, wird man berechtigt sein, auch die Repulsion anderer Organismen durch concentrirte Lösungen derselben Ursache zuzuschreiben, wofern nicht besondere Anhaltspunkte dafür vorliegen, dass die Repulsion chemotactischer Natur ist. Namentlich darf man den osmotischen Druck mit an Sicherheit grenzender Wahrscheinlichkeit für das Reizmittel halten in Fällen, wo ein Organismus notorisch durch Lösungen vieler verschiedener Stoffe ge-Dies trifft zu bei den von Massart (XIX pag. 558/60) reizt wird. untersuchten Volvocineen, Flagellaten und Infusorien, welche durch Lösungen einer ganzen Reihe von Salzen sowie von Harnstoff und Rohrzucker abgestossen werden.

In einer weiteren Arbeit (XX), deren Ergebnisse ich bereits angeführt habe (pag. 403 Anmerkung 2), zeigte dann Massart, dass es bei Mikroorganismen des Meerwassers neben der negativen auch eine positive Osmotaxis gibt. Leider hat Massart bezüglich dieser Organismen es nicht hinreichend sichergestellt, dass die beobachteten Reizwirkungen osmotactischer und nicht etwa chemotactischer Natur sind, da er nur mit Meerwasser und NaCl experimentirte; immerhin wird man, bis zum Beweis des Gegentheils, das erstere für wahrscheinlicher halten dürfen.

Wir sahen oben, dass es einzelne Substanzen gibt, welche sich der Regel nicht fügen, indem sie nicht nach Maassgabe ihres osmotischen Druckes repulsiv wirken. Die Ursache dieser Abweichungen wird uns verständlich werden, wenn wir nunmehr die Bedingungen betrachten, welche für das Zustandekommen einer osmotactischen Reizung und Reaction notwendig sind.

<sup>1)</sup> Ich ziehe den gleichbedeutenden Terminus Osmotaxis vor, da dieser direct auf den osmotischen Druck als das Reizmittel hinweist. Der Terminus Osmotaxis verdient in gleichem Grade den Vorzug, wie der Ausdruck isosmotisch (herrührend von Tamann, neuerdings auch von Pfeffer in der zweiten Auflage der Pflanzenphysiologie acceptirt) dem De Vries'schen Ausdruck isotonisch vorzuziehen ist, nach welchem offenbar Massart seinen Terminus Tonotaxis gebildet hat.

Erste Bedingung ist offenbar, dass der Organismus osmotactisch empfindlich sei. Wenn nun auch diese Eigenschaft unter den beweglichen Mikroorganismen weit verbreitet zu sein scheint, so gibt es doch auch nicht wenige, denen sie ganz oder doch fast ganz fehlt. Der Mangel osmotactischer Reizbarkeit ist daran zu erkennen, dass die Organismen (sei es zufällig, sei es infolge chemotactischer oder anderer Reizung) auch in Lösungen von so hohem osmotischem Druck hineingehen, dass sie in denselben sofort plasmolytisch schrumpfen und infolge der Wasserentziehung zur Ruhe kommen. So verhält sich nach meinen Erfahrungen die Flagellate Trepomonas agilis, welche in Capillaren mit 10 % Fleischextract direct hineinsteuert und sofort bis zur Unkenntlichkeit schrumpft. Eine Reihe anderer Fälle sind in der Litteratur angegeben. So gehört anscheinend hierher das Bacterium termo Pfeffer's, welches selbst in 19% KCl, 20% NaCl und 40% CaCl2 anstandslos hineingeht und hier sofort zur Ruhe kommt. Völlig unempfindlich ist nach Massart's Beschreibung (XIX pag. 531) die farblose Volvocinee Polytoma uvella. Ueberhaupt hat Massart unter den Volvocineen, Flagellaten und Infusorien neben osmotactisch empfindlichen Organismen auch zahlreiche unempfindliche gefunden (XIX pag. 558/60, 561, 566) und zwar zum Theil innerhalb derselben Gattung, z. B. in den Gattungen Clamydomonas, Euglena u. a. so ist unter den von Massart (XX) untersuchten Meerwasser-Spirillen die Form B ganz unempfindlich, während die Formen A und C empfindlich sind. Sehr geringe, aber doch merkliche osmotactische Empfindlichkeit besitzt nach Jennings (VIII pag. 283) Paramaecium, welches in 10% Glycerin hineingeht und erst dann eine schwache Reaction ausführt, wenn die plasmolytische Schrumpfung bereits begonnen hat. Im Gegensatz hierzu reagiren empfindliche Organismen aposmotactisch schon auf Lösungen, deren osmotischer Druck weit unter dem plasmolytisch wirkenden Grenzwert liegt. wird Spirillum undula durch eine Lösung, welche 0,005 Gramm-Molekeln NaCl pro 100 ccm (= 0,3 %) enthält, bereits merklich abgestossen, während eine 4 fach stärkere Lösung es noch nicht plasmolysirt (Massart, XIX pag. 530). In besonders hohem Grade osmotactisch empfindlich sind nach Pfeffer (XXVII) und Massart (XIX) Spirillum undula und die Flagellaten Bodo saltans und Chilomonas Paramaecium.

Haben wir es mit osmotactisch empfindlichen Organismen zu thun, so werden die Lösungen nur dann dem Gesetz sich fügen, d. h. nach Massgabe ihres osmotischen Druckes repulsiv wirken, wenn keine

Störung durch anderweitige Reizung stattfindet. Eine solche tritt ein, wenn ein Stoff auch vermöge seiner specifischen Qualität (also apochemotactisch) repulsiv wirkt; wird die apochemotactische Repulsion schon durch eine so verdünnte Lösung des betr. Stoffes bewirkt, dass deren osmotischer Druck unterhalb der Reizschwelle für die Aposmotaxis liegt, so kann die osmotactische Wirkung der Lösungen dieses Stoffes überhaupt nicht zur Geltung kommen, weil die allmählich diffundirende Lösung bereits geflohen wird, bevor sie noch osmotactisch reizen kann. Dies war in Massart's Versuchen (XIX) pag. 525/6) der Fall mit den Lösungen von Cyankalium und Kaliumoxalat, welche schon in der schwächsten verwandten Molekularconcentration (0,001 Gramm-Molekel pro 100 ccm = 0,065 % KCy) stark repulsiv wirkten, während bei den anderen Stoffen sich erst bei 4-5fach stärkerer Molekularconcentration eine schwache Repulsivwirkung bemerkbar machte; geringer aber doch merklich war die Abweichung bei K<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> und Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>. Solche Stoffe bilden scheinbare Ausnahmen vom Gesetz; in Wirklichkeit lehrt aber ihr abweichendes Verhalten eben nur, dass die durch ihre Lösungen bewirkte Repulsion nicht osmotactischer, sondern chemotactischer Natur ist.

Der innere Reizanlass bei der osmotactischen Reizung kann nicht wohl in etwas anderem bestehen, als in der durch den abweichenden osmotischen Druck der Aussenflüssigkeit bewirkten Aenderung des Wassergehaltes im Protoplasma; bei der Aposmotaxis bildet also, wie schon Massart (XIX pag. 530) andeutete, die Wasserentziehung (resp., bei strophischer Aposmotaxis, die einseitig überwiegende Wasserentziehung) den inneren Reizanlass. Wasserentziehend können nun aber bekanntlich nur die Lösungen solcher Stoffe wirken, für welche das Protoplasma nicht zu leicht permeabel ist; denn wenn der gelöste Stoff momentan in das Protoplasma eindringt, so kommt eine Differenz des osmotischen Druckes zwischen der Zelle und der Aussenflüssigkeit gar nicht zu stande. Wir wissen namentlich durch die ausgedehnten Untersuchungen Overton's, dass es eine ganze Reihe von Stoffen gibt, welche so schnell in das Protoplasma eindringen, dass ihre Lösungen trotz sehr hohen osmotischen Druckes keine Plasmolyse zu bewirken vermögen (XXV pag. 23/4); so u. a. Aethylalkohol und Aethyläther. Lösungen solcher Stoffe werden selbstverständlich auch nicht osmotactisch reizen können, da sie nicht wasserentziehend wirken; ihr osmotischer Druck existirt gewissermaassen für den Organismus nicht.

Wir sehen, dass der osmotactische Reiz nicht nur von der Em-

Die Permeabilität der Corganismus und von dem osmotischen Druck der Lösung, sondern auch noch von einem dritten Factor, nämlich von der Permeabilität des Protoplasmas für den gelösten Stoff abhängt. Die Permeabilität ist ihrerseits bedingt sowohl durch die specifischen Eigenschaften der Organismen, als auch durch diejenigen der gelösten Stoffe. Insofern ist man allerdings berechtigt zu sagen, dass die osmotactische Wirkung der Lösungen nicht bloss von ihrem osmotischen Druck, sondern auch von der Qualität der gelösten Stoffe abhängt. Die letztere Abhängigkeit ist aber nur indirect und steht nicht in Widerspruch mit der Thatsache, dass der osmotische Druck der Lösungen und nicht der gelöste Stoff als solcher reizend wirkt. Die Permeabilität des Plasmas für einen bestimmten Stoff schützt den Organismus vor der Wirkung des osmotischen Druckes seiner Lösung in analoger Weise, wie etwa ein undurchsichtiger Staniolüberzug ein Organ vor der heliotropischen Wirkung des Lichtes schützt.

Dass das Protoplasma für einen Stoff vollkommen permeabel ist, lässt sich bei Mikroorganismen ebenso wie bei höheren Pflanzen an dem Ausbleiben der Plasmolyse erkennen. Dringt ein Organismus in die Lösung eines Stoffes ein und bleibt darin unplasmolysirt und beweglich (bis er etwa durch die schädigende Wirkung des Stoffes getödtet wird), während isosmotische Lösungen anderer Stoffe ihn plasmolysiren, so zeigt das die vollkommene Permeabilität des betr. Organismus für den betr. Stoff an. Das Eindringen eines Organismus in Lösungen von hohem osmotischem Druck kann also durch zwei ganz verschiedene Umstände bedingt sein, nämlich 1. durch den Mangel osmotactischer Reizbarkeit, 2. durch die Permeabilität für den gelösten Stoff; im ersteren Fall wird aber der Organismus plasmolysirt, im zweiten nicht, und daran lassen sich die beiden Fälle unterscheiden. So müssen wir schliessen, dass Massart's Bacterium Termo (XIX pag. 523/4), welches in hochconcentrirte Lösungen (20% KNO3, 30 % Rohrzucker) eindringt und in denselben lebendig bleibt ("vit parfaitement"), nicht osmotactisch unempfindlich, wie der Autor meint, sondern für die benutzten Stoffe sehr leicht permeabel ist. muss die Flagellate Tetramitus rostratus für KNO3 sehr leicht permeabel sein, da sie in 5% Lösung lebend bleibt "sans en paraître incommodé" (XIX pag. 531).

Zu den in das Protoplasma vieler niederer Organismen momentan eindringenden Substanzen muss nun jedenfalls auch das Glycerin

<sup>1)</sup> Das gilt ja in gleichem Maasse auch für die plasmolytische Wirkung.

gehören, welches in den Versuchen Pfeffer's (XXVII pag. 604,626/7) und Massart's (XIX pag. 528) auch auf zweifellos stark osmotactische Bacterien und Flagellaten keine abstossende Wirkung ausübte, obgleich der erstere Autor bis zu 17,1 proc. Lösungen (isosmotisch mit ca. 12proc. KNO<sub>3</sub>) verwandte. Wenn diese Annahme zutrifft, so erledigt sich damit das Argument, welches Pfeffer zur Verwerfung der Osmotaxis veranlasste. Leider liegen noch keine Untersuchungen darüber vor, ob die hier in Betracht kommenden Organismen durch Glycerin plasmolysirt werden 1); wir sind daher auf Wahrscheinlichkeitsschlüsse angewiesen. Klebs (XIV pag. 540/1), De Vries (III) und Overton (XXV pag. 26) haben gezeigt, dass das Glycerin in Zellen von Algen und Phanerogamen zwar nicht momentan, aber doch relativ leicht eindringt, so dass die anfänglich eintretende Plasmolyse in einer bis wenigen Stunden vollständig zurückgeht (selbst in 10proc. Lösung); aus der citirten Arbeit von De Vries ist zugleich zu ersehen, dass der Grad der Permeabilität für Glycerin schon innerhalb der Phanerogamen ein specifisch sehr ungleicher ist. Andererseits wissen wir aus den Untersuchungen A. Fischer's (VII pag. 8-19), dass das Protoplasma der Bacterien und speciell auch von Spirillum undula für Mineralsalze (KNO3 und andere) und Rohrzucker viel permeabler ist als dasjenige höherer Pflanzen, da Plasmolyse in Lösungen dieser Stoffe bei ihnen zwar eintritt, aber sehr bald (meist schon nach wenigen Minuten) vollständig zurückgeht. Ferner hat Buller (I pag. 574) gefunden, dass Farnspermatozoen in mit 10,1proc. KNO3 isosmotischen Lösungen von Alkohol und von Glycerin beweglich bleiben, während Mineralsalze und Rohrzucker schon in mit 2proc. KNO3 isosmotischen Lösungen die Bewegung sistiren; daraus ist zu schliessen, dass Glycerin ebenso oder doch fast ebenso leicht in die Spermatozoen eindringt, wie Alkohol, und ebensowenig wie dieser plasmolytisch wirkt (Buller selbst sagt nichts über plasmolytische Schrumpfung). Wenn wir alle dise Thatsachen in Betracht ziehen, so werden wir als sehr wahrscheinlich ansehen dürfen, dass das Protoplasma der Bacterien thatsächlich für Glycerin sehr leicht permeabel ist.

Das braucht aber nicht für alle Mikroorganismen zu gelten. So sahen wir kürzlich, dass Paramaecium in 10proc. Glycerin schrumpft,

<sup>1)</sup> Zwar hat Massart angegeben, dass Spirillum undula durch Glycerin überhaupt nicht plasmolysirt wird, sondern bei allzu hoher Concentration ohne Plasmolyse abstirbt (XIX pag. 547); aber seine Beobachtungen beziehen sich auf Objecte, die 19 Stunden in den Lösungen verweilt hatten, bei denen also eine anfänglich eingetretene Plasmolyse sich ausgeglichen haben kann.

und dem entsprechend durch dasselbe auch osmotactisch gereizt wird. Es werden sich vielleicht auch noch osmotactische Bacterien finden, welche sich gegen Glycerin anders als Spirillum undula verhalten, denn die Permeabilitätsverhältnisse des Plasmas können bei verschiedenen Bacterien verschieden sein. So beobachtete Massart (XIX pag. 528), dass die zwei osmotactisch gleich empfindlichen Bacterien Bacillus Megatherium und Spirillum undula sich gegen Asparagin ungleich verhalten: während ersteres schon durch eine Lösung von 0,007 Grammmolekel pro 100 ccm abgestossen wird (isosmotisch mit gleich wirkenden Lösungen anderer Stoffe), bleibt auf Spirillum auch 0,01 Grammmolekel (= 1,32proc. Aspargin) ohne abstossende Wirkung; Ursache dürfte darin liegen, dass Spirillum undula auch für Asparagin eine specifische Permeabilität besitzt. Die Permeabilität für Asparagin dürfte aber nicht so gross sein wie für Glycerin, da nach Pfeffer (XXVII pag. 604) Spirillum undula durch 2,5proc. Aspargin bereits energisch abgestossen wird.1)

Auf diesem Gebiet öffnet sich, wie man sieht, ein weites Feld für Detailuntersuchungen, welche erst eine hinreichend sichere Grundlage für die allgemeinen Anschauungen zu liefern haben werden.

Der principielle Unterschied zwischen Osmotaxis und Chemotaxis ist dadurch hinreichend gekennzeichnet, dass bei ersterer der osmotische Druck der Lösung, bei letzterer ein bestimmter gelöster Stoff das Reizmittel ist; der Unterschied ist derselben Art, wie etwa derjenige zwischen Chemotaxis, Phototaxis und Geotaxis. Nichtsdestoweniger sind Osmotaxis und Chemotaxis in der Praxis weniger leicht aus einander zu halten als andere Taxieen, da es immerhin in beiden Fällen eine Lösung ist, von welcher die Reizwirkung ausgeht, und unter Umständen die nämliche Lösung beide Taxieen gleichzeitig in Scene setzen kann. Trotz der principiellen Differenz kann in concreten Fällen die Entscheidung, ob etwa die beobachtete Repulsionswirkung einer Lösung chemotactischer oder osmotactischer Natur ist, keineswegs leicht sein. Nur wenn die Repulsion schon durch sehr verdünnte Lösungen, deren osmotischer Druck weit unter dem üblichen

<sup>1)</sup> Es ist übrigens zweiselhaft, ob Massart unter Spirillum undula denselben Organismus meint wie Pfeffer, denn nach ersterem (XIX pag. 528) wird dies Spirillum durch Dextrose schon in schwachen Lösungen abgestossen, während der letztere selbst bei 30proc. Dextrose keine Repulsion fand (XXVII pag. 627). Der Mangel osmotactischer Wirkung der Dextroselösungen auf Pfeffer's Spirillum undula und Bodo saltans dürste sich nb. ebenso erklären, wie das gleiche Verhalten der Glycerinlösungen.

Schwellenwerth für die Aposmotaxis liegt, veranlasst wird, kann man ohne Weiteres mit ziemlicher Sicherheit sagen, dass Chemotaxis vorliegt. Wird dagegen die Repulsion erst bei höherer Concentration der Lösung bemerkbar, so muss untersucht werden, ob auch andere, möglichst verschiedene Stoffe in isosmotischer Lösung die gleiche Repulsion bewirken, und erst das Ergebniss einer solchen Untersuchung gestattet eine sichere Entscheidung zwischen Osmo- und Chemotaxis.

In Anbetracht dieser Sachlage wollen wir den Unterschied beider Taxieen anschaulicher zu machen versuchen, indem wir einige Consequenzen ihres principiellen Unterschiedes hervorheben.

Die chemotactische Empfindlichkeit eines Organismus gilt nur für den einzelnen Stoff, sie hat nicht die Empfindlichkeit für irgendwelche andere Stoffe zur nothwendigen Folge; die Existenz der chemotactischen Empfindlichkeit kann somit für jeden einzelnen Organismus und jeden einzelnen Stoff nur empirisch festgestellt werden. Ist hingegen ein Organismus osmotactisch, so folgt mit Nothwendigkeit seine Empfindlichkeit für isosmotische Lösungen sämmtlicher Stoffe, wofern dieselben hinreichend schwer in sein Protoplasma eindringen, um ihn bei hoher Concentration zu plasmolysiren, und wofern sie nicht schon bei geringerer Concentration giftig sind.

Organismen, welche der osmotactischen Empfindlichkeit völlig ermangeln, können sehr wohl chemotactisch (sowohl positiv als negativ) sein. So wird z. B. Pfeffer's Bacterium Termo, welches nicht osmotactisch ist und daher selbst durch  $20^{\circ}/_{0}$  NaCl keine Repulsion erfährt, durch  $1^{\circ}/_{0}$  Alkohol,  $0.1^{\circ}/_{0}$  Citronensäure u. a. apochemotactisch abgestossen (XXVII pag. 604, 625/6). Ebenso können natürlich Organismen, denen Chemotaxis abgeht (falls es solche gibt), osmotactisch sein.

Wenn wir von der wahrscheinlichen Annahme ausgehen, dass zu einer chemotactischen Reizwirkung das Eindringen des Reizstoffes in das Protoplasma erforderlich ist 1), so ergibt sich in gewisser Hinsicht

<sup>1)</sup> Pfeffer hebt zwar mit Recht hervor (XXVII pag. 650), dass das Eindringen des chemotactisch wirkenden Reizstoffes ins Plasma nicht als unbedingt nothwendig postulirt werden kann. Immerhin erscheint aber a priori die Nothwendigkeit der Aufnahme des Reizstoffes viel plausibler, um so mehr als es für fast alle chemotactisch wirkenden Stoffe sicher gestellt oder nicht zu bezweifeln ist, dass sie thatsächlich von den Organismen aufgenommen werden. Die meisten Reizstoffe sind zugleich Nährstoffe und müssen als solche aufgenommen werden; für Sauerstoff, Kohlensäure, Alkohol, Aether ist, soweit bekannt, jegliches Protoplasma leicht permeabel; für verschiedene Mineralsalze ist, wie mehrfach nachgewiesen wurde, das Protoplasma überhaupt nicht absolut impermeabel, und das

sogar ein directer Gegensatz zwischen Chemotaxis und Osmotaxis. Für erstere ist das Eindringen, für letztere das (wenigstens partielle) Nichteindringen des gelösten Stoffes ins Protoplasma Bedingung für das Zustandekommen der Reizung. Mit steigender Permeabilität des Protoplasmas für den gelösten Stoff wird also dessen chemotactische Reizungsfähigkeit steigen, die osmotactische Reizungsfähigkeit hingegen fallen. Lösungen von Stoffen, welche gar nicht eindringen (falls es solche Stoffe gibt), können nicht chemotactisch, wohl aber osmotactisch reizen. Lösungen von Stoffen, welche momentan eindringen, müssen umgekehrt osmotactisch unwirksam sein, können aber sehr wohl chemotactisch wirken; das ist z. B. der Fall für Alkohol und Aether. Lösungen von mässig schnell eindringenden Stoffen können beide Reizwirkungen ausüben; aber solche Lösungen wirken chemotactisch durch den eindringenden Antheil des gelösten Stoffes, osmotactisch durch den nicht eindringenden Antheil, es sind also thatsächlich verschiedene materielle Theile, von denen die beiden Reizwirkungen ausgehen.

Innerer Reizanlass ist bei Chemotaxis (unter der oben gemachten Voraussetzung) die Aufnahme resp. Ausgabe des gelösten Stoffes, bei Osmotaxis die Aufnahme resp. Ausgabe von Wasser aus dem Protoplasma. Wasser ist nun zwar ebenfalls ein Stoff, aber in Hinsicht seiner physiologischen Rolle im Organismus steht es doch, ebenso wie Sauerstoff, in scharfem Gegensatz zu allen übrigen Stoffen. Wenn wir im Anschluss an Engelmann's antropomorphische aber anschauliche Auffassung (IV pag. 544/5) in der Aërotaxis den Ausdruck einer Hungerempfindung der Organismen sehen wollen, so wäre die Osmotaxis der Ausdruck der von Engelmann vorhergesehenen Durstempfindung.

Während somit die Osmotaxis von der Chemotaxis gänzlich verchieden ist, steht sie in nächster Beziehung zu einer anderen Reizerscheinung, nämlich zu der Hydrotaxis. Bei beiden ist nämlich der nnere Reizanlass — die Aenderung des Wassergehalts im Protodasma — identisch, und verschieden ist nur das äussere Mittel, durch velches diese Aenderung erreicht wird; für den Organismus kommt ber nur der innere Reizanlass, z. B. die Wasserentziehung, in Beracht — auf welche Weise das Wasser entzogen wird, ob durch

rotoplasma der Bacterien sogar ziemlich leicht permeabel (Fischer, VII pag. 8 is 19). Ob freilich die Spermatozoen der Farne für Malate und diejenigen der aubmoose für Rohrzucker permeabel sind (was sich auf plasmolytischem Wege ohl prüfen liesse), ist leider noch unbekannt.

Verdunstung oder Exosmose, vermag er gewiss nicht zu unterscheiden. Hydrotaxis und Osmotaxis sind demnach zwei nur für uns verschiedene Modi der gleichen Reizerscheinung; welcher Modus sich uns präsentirt, hängt davon ab, ob der Organismus sich in Luft oder in Flüssigkeit befindet. Bei schwimmenden Organismen ist freilich nur der eine Modus — die Osmotaxis — denkbar; befinden sie sich in Luft, so werden sie zwar vermuthlich durch Feuchtigkeitswechsel geradeso gereizt, wie in Flüssigkeit durch Aenderung des osmotischen Druckes, aber sie können uns die Reizung nicht durch eine äusserlich sichtbare Reaction anzeigen. Die amphibischen kriechenden Organismen können hingegen, wie aus Stahl's Untersuchungen an Myxomyceten-Plasmodien (XXIX) hervorgeht, ihre Reizbarkeit durch Aenderung des Wassergehalts, je nach der Versuchsanstellung, sowohl in der Form der Hydrotaxis wie in derjenigen der Osmotaxis präsentiren.

Die negative Osmotaxis ist identisch mit der positiven Hydrotaxis; in beiden Fällen werden Orte geflohen, an denen auf irgendwelche Weise dem Organismus Wasser entzogen wird, resp. es werden Orte aufgesucht, wo die Wasserentziehung nicht stattfindet. Zwar sind wir gewohnt bei positiver Hydrotaxis an eine anlockende, bei negativer Osmotaxis an eine abstossende Wirkung zu denken. Aber wie der endliche Effekt einer tactischen Reizerscheinung sich präsentirt, ob als Ansammlung oder als Zerstreuung der Organismen, hängt in allen Fällen nur von der Versuchsanstellung ab, und wir könnten auch eine aposmotactische Ansammlung veranlassen, wenn wir z. B. zu Organismen, die sich in einer concentrirteren aber nicht bewegungshemmenden Lösung befinden, eine Capillare mit weniger concentrirter Lösung brächten. — Ebenso entspricht umgekehrt die positive Osmotaxis der negativen Hydrotaxis.

Auf Grund der dargelegten Beziehungen wird man vielleicht geneigt sein, den Terminus Osmotaxis als überflüssig aufzugeben. Meiner Ansicht nach empfiehlt es sich jedoch, die bisher übliche Unterscheidung und Benennung der Taxieen nach dem Reizmittel vorläufig beizubehalten, bis wir bei allen Taxieen den inneren Reizanlass kennen werden; dann erst wird sich die zweifellos rationellere Benennung nach dem inneren Reizanlass consequent durchführen lassen.

## IX. Die Inconstanz der tactischen Eigenschaften.

Bei meinen Versuchen habe ich öfters die Erfahrung gemacht, dass Organismen, welche in hohem Grade chemotactisch oder aërotactisch sind, diese Eigenschaft keineswegs immer in gleichem Grade

beibehalten; vielmehr kann die vorhandene Empfindlichkeit sich mit der Zeit wesentlich vermindern, ja manchmal anscheinend ganz verloren gehen, obgleich die äusseren Lebensbedingungen (soweit bekannt) günstig bleiben und die Beweglichkeit unvermindert fortbesteht. Ich führe einige Beispiele an.

In einem sterilisirten Kölbchen mit neutralisirtem 1 proc. Fleischextract trat als zufällige Verunreinigung ein Bacterium aus der Termo-Gruppe auf und entwickelte sich in Reincultur. Es erwies sich in hohem Grade prosaërotactisch. Aber schon in der zweiten Cultur, welche durch Ueberimpfen in die gleiche Nährlösung gewonnen wurde, war das Bacterium für meine Zwecke nicht mehr hinreichend aërotactisch. Es wurde dann auf Agar und von diesem wieder in verschiedene flüssige Nährmedien übertragen, aber seine Aërotaxis blieb dauernd schwach.

Der in Cap. III beschriebene Amylobacter trat ebenfalls als zufällige Verunreinigung (wie auf pag. 377 näher angegeben) in einem Kölbehen mit in Wasser gekochten Erbsen auf und wurde unter öfterer Uebertragung in demselben Substrat weiter cultivirt. In den ersten Culturen war er ausgezeichnet apaërotactisch, ausgezeichnet proschemotactisch gegen Fleischextract, und überdies chemotactisch gegen Aether. Nach mehreren Tagen begannen aber diese Eigenschaften in den successiven Culturen zusehends abzunehmen, und die Reizbarkeit durch Aether hörte schliesslich ganz auf.

In Wasser aus dem Freilandbassin des Leipziger botanischen Gartens, dem gekochte Erbsen zugesetzt waren, entwickelte sich eine reiche Flora von Bacterien und Flagellaten. Verschiedene Organismen traten zu verschiedener Zeit in grösserer oder geringerer Menge auf, hielten sich eine Zeit lang und nahmen dann allmählich ab oder verschwanden auch fast plötzlich. Unter ihnen befand sich die Flagellate Trepomonas agilis, welche im Allgemeinen vorzüglich proschemotactisch gegen Fleischextract war: Die in der Nähe der Capillarmündung vorbeikommenden Individuen wurden sofort abgelenkt und steuerten in dieselbe hinein, so dass in wenigen Minuten eine grosse Anzahl gefangen wurde. Später ging aber derselbe Organismus selbst an Capillaren mit 10proc. Fleischextract ganz unbeeinflusst vorüber, und auch nach längerer Zeit wurde kein Exemplar gefangen. — Zur selben Zeit, wo Trepomonas sich unempfindlich zeigte, waren zwei in denselben Präparaten vorhandene Bacterien, nämlich Bacillus Solmsii und ein winziges Spirillum, sehr gut chemotactisch gegen Fleischextract; ber bereits am folgenden Tage reagirten sie nur mehr so schwach,

dass die mit ihnen begonnenen Versuche nicht fortgesetzt werden konnten.

Noch unbeständiger als die Chemotaxis und Aërotaxis der Bacterien und Flagellaten scheint die Phototaxis der chlorophyllhaltigen Organismen wie Euglena und Chlamydomonas zu sein; es macht oft geradezu den Eindruck, als ob es Sache des reinen Zufalls wäre, ob man diese Organismen stark, schwach oder gar nicht phototactisch findet. Am empfindlichsten scheinen sie im Allgemeinen dann zu sein, wenn sie frisch zu massenhafter Vermehrung gelangt sind.

Die besprochenen Erscheinungen werden gewiss schon manchem-Forscher aufgefallen sein, und sind auch gelegentlich in der Litteratur erwähnt worden (vgl. z. B. Winogradsky, XXXIII pag. 517, über die Phototaxis von Beggiatoa). Sie sind aber bisher noch nicht Gegenstand einer speciellen Untersuchung gewesen. Eine solche Untersuchung wäre indess sehr erwünscht, denn die Inconstanz der Reizbarkeit ist nicht nur ein störender Umstand beim Arbeiten mit solchen Organismen, sondern sie ist auch an sich eine bemerkenswerthe und der Aufklärung bedürftige Thatsache. Von Zufall kann natürlich in Wirklichkeit keine Rede sein, die Abnahme resp. das Schwinden der Reizbarkeit muss durch bestimmte Factoren bedingt sein, und die Feststellung dieser Factoren ist gewiss von hohem physiologischem und biologischem Interesse. Zu verwundern ist eine Aenderung der Reizbarkeit durch bestimmte Factoren keineswegs, denn es ist bekannt, dass verschiedene andere physiologische Eigenschaften niederer Organismen, z. B. die Fähigkeit zur Sporenbildung, zur Produktion von Pigmenten und Enzymen, die pathogenen Eigenschaften von Bacterien u. a., durch gewisse Eingriffe willkürlich abgeschwächt oder vernichtet und wieder hervorgerufen werden können; aus der reichen Litteratur des Gegenstandes sei hier nur auf die neueren und dem Botaniker besonders nahe liegenden Untersuchungen von Laurent (XVI) hingewiesen, dem es gelang, ohne Anwendung allzu künstlicher Mittel unschädliche Bacterien für Pflanzen pathogen zu machen und ihnen die Virulenz wieder zu nehmen, und der es überdies wahrscheinlich machte, dass solche Aenderungen infolge entsprechender Anlässe auch in der Natur vorkommen. Auch über Aenderung der Reizbarkeit von Mikroorganismen durch äussere Factoren liegen einzelne Beobachtungen vor; so fand Engelmann (V pag. 112), dass die Lichtempfindlichkeit des Bacterium photometricum durch Sauerstoff stark herabgesetzt, ja unter Umständen vorübergehend aufgehoben wird, ohne dass die Beweglichkeit abnimmt. Als Beispiel der

Aenderung der Reizbarkeit aus inneren Gründen (mit dem Entwickelungsstadium) kann hier an das in Cap. II besprochene Verhalten der Saprolegnia - Zoosporen erinnert werden, welche nur im zweiten Schwärmstadium chemotactisch sind.

Dass mit dem Alter eines Organismus dessen Reizbarkeit abnehmen kann, ist eine bekannte Thatsache - es ist das z. B. für phototactische Schwärmsporen und für die chemotactischen Farnspermatozoen constatirt. Ich selber habe bei Pandorina morum mich überzeugt, dass kleine (also junge) Colonien entschieden stärker phototactisch waren als die grossen, ausgewachsenen. Durch solchen Einfluss allein lassen sich aber die beobachteten Schwankungen der durchschnittlichen Empfindlichkeit ganzer Culturen keinenfalls erklären. Um so weniger kann davon die Rede sein bei Organismen, welche sich nur durch Theilung vermehren (wie viele Bacterien und Flagellaten), wo es also ein Altern überhaupt nicht gibt; hier können es nur äussere Einflüsse sein, welche die Empfindlichkeit herabsetzen, und zwar höchst wahrscheinlich solche Einflüsse, die durch die Culturbedingungen gegeben sind. Zu denken wäre an eine schädigende Wirkung der sich in der Cultur mit der Zeit anhäufenden Stoffwechselprodukte, sei es der eigenen (in Reinculturen), sei es derjenigen anderer Organismen. Diese Annahme gibt aber noch keine hinreichende Erklärung der beobachteten Erscheinungen, denn wir sahen, dass die Empfindlichkeit nicht nur in derselben Cultur, sondern auch in successiven Culturen mit der Zeit abnehmen resp. schwinden kann.

Ich habe nun wiederholt den Eindruck empfangen, dass Bacterien, welche frisch aus ihrem natürlichen Medium isolirt wurden oder aus zufällig in ein Nährsubstrat gelangten Keimen sich entwickeln, am empfindlichsten gegen Reizmittel sind, und dass bei fortdauernder Cultur ihre Empfindlichkeit allmählich abnimmt. Daraufhin möchte ich lie Vermuthung äussern, dass die überreichliche und sehr günstige Nahrung, welche den Bacterien und Flagellaten in künstlichen Culturen gewöhnlich geboten wird, die Empfindlichkeit dieser Organismen gegen Reizmittel allmählich abstumpft. Ist dem so, so müsste es nöglich sein, durch zeitweilige Ueberführung der Organismen in veniger günstige Ernährungsbedingungen ihre anfängliche Empfindichkeit wieder herzustellen.

Noch eine Consequenz ergibt sich aus den mitgetheilten gelegentichen Beobachtungen. Sie zeigen, wie vorsichtig man bei der Betrtheilung negativer Resultate in Bezug auf die Existenz bestimmter actischer Reizbarkeiten bei Mikroorganismen sein muss. Hätte ich

z. B. meinen Amylobacter um eine Woche später, als ich es that, auf sein Verhalten gegen Aether geprüft, so hätte ich ihn nicht chemotactisch gegen diesen Stoff gefunden. Durch die Inconstanz der Reizbarkeit der Mikroorganismen dürften sich manche Widersprüche in der Litteratur betreffs der physiologischen Eigenschaften des nämlichen Organismus erklären. Wir sehen endlich, dass die käuflich oder aus wissenschaftlichen Instituten zu beziehenden Culturen von Bacterien, welche meist jahrelang in künstlichen Nährsubstraten gezogen worden sind, ganz ungeeignet zum Studium ihrer physiologischen Eigenschaften sein können.

#### Citirte Litteratur.

- I. Buller, Contributions to our knowledge of the physiology of the spermatozoa of ferns. (Annals of Botany, XIV, 1900.)
- II. Chudiakow, Zur Lehre von der Anaërobiose. 1896. (Russisch). Ein ausführliches Referat habe ich in dem Centralblatt für Bacteriologie, II. Abt., 1898, pag. 389 veröffentlicht.
- III. De Vries, Ueber den isotonischen Coefficienten des Glycerins. (Botan. Zeitung 1888.)
- IV. Engelmann, Zur Biologie der Schizomyceten. (Pflüger's Archiv für die gesammte Physiologie, Bd. 26, 1881.)
- V. Engelmann, Bacterium photometricum. (Daselbst, Bd. 30, 1882.)
- VI. Engelmann, Die Purpurbacterien und ihre Beziehung zum Licht. (Botan. Zeitung 1888.)
- VII. Fischer, A., Untersuchungen über Bacterien. (S.-A. aus Prings-heim's Jahrbüchern f. wissensch. Botanik, Bd. 27, 1894.)
- VIII. Jennings, Studies on the reactions to stimuli in unicellular organisms, I. Reactions to chemical, osmotic and mechanical stimuli in the ciliate Infusoria. (Journal of Physiology, XXI, 1897.)
  - IX. Jennings, Studies etc., II. The mechanism of the motor reactions of Paramaecium. (Amer. Journal of Physiology, II, 1899.)
  - X. Jennings, Studies etc., III. Reactions to localized stimuli in Spirostomum and Stentor. (Amer. Naturalist, Vol. 33, 1899).
- XI. Jennings, Studies etc. V. On the movements and motor reflexes of the Flagellata and Ciliata. (Amer. Journal of Physiology, III, 1900.)
- XII. Jensen, Ueber den Geotropismus niederer Organismen. (Pflüger's Archiv, Bd. 53, 1893.)
- XIII. Kedrowsky, Ueber die Bedingungen, unter denen anaërobe Bacterien auch bei Gegenwart von Sauerstoff existiren können. (Zeitschrift für Hygiene, XX.)
- XIV. Klebs, Beiträge zur Physiologie der Pflanzenzelle. (Unters. aus dem Botan. Institut in Tübingen, II, 1888.)
- XV. Klein, L., Ueber einen neuen Typus der Sporenbildung bei endosporen Bacterien. (Berichte d. D. Botan. Gesellsch., 1889.)

- XVI. Laurent, Recherches expérimentales sur les maladies des plantes. (Annales de l'Institut Pasteur, 1898.)
- XVII. Loeb, Ueber künstliche Umwandlung positiv heliotropischer Thiere in negativ heliotropische und umgekehrt. (Pflüger's Archiv, Bd. 54, 1893.)
- XVIII. Loeb und Budgett, Zur Theorie des Galvanotropismus, IV. (Daselbst, Bd. 65, 1897).
  - XIX. Massart, Sensibilité et adaption des organismes à la concentration des solutions salines. (Archives de Biologie, IX, 1889.)
  - XX. Massart, Recherches sur les organismes inférieurs, II. La sensibilité à la concentration chez les êtres unicellulaires marins. (Bulletin Acad. Belg., XXII, 1891.)
  - XXI. Massart, Recherches etc., III. La sensibilité à la gravitation. (Daselbst.)
- XXII. Mendelssohn, Ueber den Thermotropismus einzelliger Organismen. (Pflüger's Archiv, Bd. 60, 1895.)
- XXIII. Miyoshi, Studien über die Schwefelrasenbildung und die Schwefelbacterien der Thermen von Yumoto bei Nikko. (Journal of the College of Science, Tokyo, Vol. X pag. II, 1897.)
- XXIV. Oltmanns, Ueber photometrische Bewegungen der Pflanzen. (Flora, 1892.)
- XXV. Overton, Ueber die osmotischen Eigenschaften der lebenden Pflanzenund Thierzelle. (Vierteljahrsschrift d. Naturf.-Gesellsch. in Zürich, 1895. Separatabdruck.)
- XXVI. Pfeffer, Locomotorische Richtungsbewegungen durch chemische Reize. (Unters. aus dem Botan. Institut in Tübingen, I, 1884.)
- XXVII. Pfeffer, Ueber chemotactische Bewegungen von Bacterien, Flagellaten und Volvocineen. (Daselbst, II, 1888.)
- XXVIII. Rothert, Ueber Heliotropismus. (Cohn's Beiträge zur Biologie der Pflanzen, VII, 1894.)
  - XXIX. Stahl, Zur Biologie der Myxomyceten. (Botan. Zeitung, 1884.)
  - XXX. Stange, Ueber chemotactische Reizbewegungen. (Daselbst, 1890.)
  - XXXI. Strasburger, Wirkung des Lichts und der Wärme auf Schwärmsporen. Jena, 1878.
- XXXII. Verworn, Allgemeine Physiologie, I. Aufl. Jena, 1895.
- XXXIII. Winogradsky, Ueber Schwefelbacterien. (Botan. Zeitung, 1887.)

# Ueber die Durchlässigkeit der Tracheïdenwände für atmosphärische Luft.

Von

#### Peter Claussen.

Mit 9 Textfiguren.

Ueber die Durchlässigkeit der pflanzlichen Membranen für Luft ist schon eine Reihe von Arbeiten veröffentlicht worden, ohne dass die Frage nach der Permeabilität der Tracheïden- und Gefässwände hinreichend geklärt wäre, trotzdem gerade diese für die Theorie des Saftsteigens von fundamentaler Bedeutung ist. Der Grund liegt in den ausserordentlichen experimentellen Schwierigkeiten, die derartigen Untersuchungen entgegenstehen und die ein quantitatives Arbeiten fast unmöglich machen. Daher rühren auch die widersprechenden Angaben selbst in Fragen, von denen man annehmen sollte, sie müssten leicht zu entscheiden sein. Ich habe hier zunächst die Frage nach der Durchlässigkeit der Cuticula, der Blattepidermis und des Korkes im Auge. Eine kurze Besprechung der einschlägigen Arbeiten wird zeigen, wie verschieden die Resultate sind.

Die ersten Versuche dieser Art stammen von Graham¹). Er fand, dass die Diffusion durch Korklamellen sehr langsam vor sich geht. Seine Versuche sowie die von Garreau²) können hier übergangen werden. Die ersten genaueren Untersuchungen rühren von N. J. C. Müller³) her. Er prüfte die spaltöffnungsfreie⁴) Epidermis von Haemanthus puniceus auf ihre Durchlässigkeit für verschiedene Gase und fand, dass sie im feuchten Zustande Gase schwerer passiren lasse als im trockenen. In Betreff der Einzelheiten muss auf das Original verwiesen werden. Erwähnt werde nur noch, dass die in höherem Grade absorbirbaren Gase nach ihm eine feuchte Membran schneller durchsetzen als die in geringerer Menge absorbirbaren, so

<sup>1)</sup> Graham, Phil. Mag. 2. 351 oder Pogg. Ann. 28. 331.

<sup>2)</sup> Garreau, Annales des sciences naturelles 1849. Sér. III. Bd. XIII, pag. 321-346.

<sup>3)</sup> Müller, N. J. C., Pringsheim's Jahrbücher für wiss. Bot. 1869-70. Bd. VII, pag. 144-192.

<sup>4)</sup> Ob die Membran wirklich spaltöffnungs- und rissfrei war, mag hier unentschieden bleiben. Wenn man die Versuchsergebnisse ansieht, könnte man das letztere mit einigem Recht bezweifeln.

dass sich, wenn man die Gase nach der Schnelligkeit ihres Durchtritts ordnet, die Reihe CO<sub>2</sub>, O, H ergibt, während für trockene Membranen die Aufeinanderfolge gerade umgekehrt ist. Zu dem entgegengesetzten Resultat gelangte A. Barthélemy¹) bei seinen Untersuchungen über trockene Membranen. Nach ihm ist die Durchgangsfähigkeit von CO<sub>2</sub> am grössten. Er verwendete zu seinen Untersuchungen Blätter von Begonia. Durch feuchte Membranen diffundirt ebenfalls Kohlensäure am schnellsten und zwar schneller als durch trockene.

Einen wesentlichen Fortschritt bedeuten die letzten grösseren Arbeiten, nämlich die von Lietzmann²) und von Wiesner und Molisch³). Die Resultate Lietzmann's, der eine kritische Besprechung der ersten Arbeit Wiesner's⁴) gibt, sind die, dass sowohl die Cuticula als auch die Parenchymzellmembranen permeabel sind, und zwar sind es die imbibirten in höherem Grade als die trockenen. Damit stimmen in der Hauptsache die Ergebnisse der Arbeit von Wiesner und Molisch überein. Allerdings behaupten diese Autoren im Gegensatz zu Lietzmann, die unverholzte und unverkorkte trockene Zellhaut lasse Gase nicht in nachweislicher Menge diffundiren, während Lietzmann nur eine starke Herabsetzung der Durchlässigkeit constatiren konnte. Für die Praxis ist indessen diese Differenz ohne Bedeutung, da absolut trockene Membranen in der Natur nicht vorkommen.

Damit sind die wichtigsten Arbeiten über das Verhalten der einfacheren Gewebe erwähnt. Wenn auch keine völlige Uebereinstimmung der Autoren erreicht ist, so convergiren die Meinungen doch dahin, dass die feuchte Membran für Luft durchlässiger ist als die trockene.

Dass die Ansichten über die Permeabilität der verholzten Membranen nicht so weit geklärt sind, kann nicht überraschen, da das Holz im allgemeinen weit complicirter gebaut ist, als die oben erwähnten Gewebearten. Die ersten Versuche darüber rühren von

<sup>1)</sup> Barthélemy, Annales des sciences nat. 1874. Sér. V, Bd. 19, pag. 138 ff.

<sup>2)</sup> Lietzmann, Ueber die Permeabilität vegetabilischer Zellmembranen in Bezug auf atmosph. Luft. Flora od. Allg. bot. Ztg. 1887. Jahrg. 70, pag. 339-386.

<sup>3)</sup> Wiesner und Molisch, Untersuchungen über die Gasbewegung in der Pflanze. Sitzungsber. der kaiserl. Acad. d. Wiss. in Wien, math. naturw. Klasse. Bd. XCVIII, Abth. I. Juli 1889.

<sup>4)</sup> Wiesner, "Versuche über den Ausgleich des Gasdruckes in den Geweben der Pflanzen". Sitzungsber. der kaiserl. Acad. d. Wiss. in Wien. Bd. 79 1879 I. Abth., pag. 368 ff.

Wiesner<sup>1</sup>) her. Er experimentirte in folgender Weise: Aus frischem Tannenholz ausgeschnittene würfelähnliche Stücke wurden auf die eine Oeffnung des horizontalen Schenkels einer T-Röhre aufgekittet und sämmtliche Aussenflächen bis auf die der Oeffnung gegenüberstehende mit Jolly'schem Kitt luftdicht verschlossen. Die freigelassene Fläche war bald eine Querschnittfläche, bald eine radiale oder tangen-Der andere horizontale Schenkel wurde durch einen tiale Fläche. starken Kautschukschlauch mit der Luftpumpe in Verbindung gesetzt, während das Verticalrohr in Quecksilber tauchte. Wurde im T-Rohr ein luftverdünnter Raum hergestellt, so musste durch das Holz hindurch, falls es permeabel war, ein Druckausgleich stattfinden. störende Oeffnungen im Holz auszuschliessen, wurden injicirte und nicht injicirte Pfropfen untersucht. Wiesner fand, dass der Ausgleich bei injicirtem und nicht injicirtem Holz, d. h. bei verstopften und nicht verstopften Tracheiden gleich schnell erfolge. daraus, dass die Luft ausschliesslich die Wand passiren müsse. zu erwarten war, trat der Ausgleich in axialer Richtung leichter ein, als in den beiden andern und in tangentialer Richtung wieder leichter als in radialer. Was das Verhältnis der Durchlässigkeit des feuchten zu der des trockenen Holzes betrifft, so beobachtete Wiesner, dass die Luft um so schneller hindurchging, je lufttrockener das Holz wurde. Hierauf werde ich später zurückzukommen haben.

Durch ein wesentlich anderes Experiment als das Wiesner'sche kam von Höhnel<sup>2</sup>) zu dem Ergebniss, dass durch die feuchte Membran hindurch ein Druckausgleich stattfinde. Mit Hilfe eines eigenen, von ihm construirten Apparates wies er nach, dass erst bei einer Druckdifferenz von 60—70 cm Quecksilber eine nennenswerthe Diffusion durch die Gefässwände hindurch stattfindet. Er experimentirte nur mit frischem Holz. Ueber die Abhängigkeit der Diffusionsgeschwindigkeit vom Feuchtigkeitsgehalt finden sich bei ihm keine Angaben.

An von Höhnel knüpft Strasburger<sup>3</sup>) an. In seinem Apparat erkennt man in allen wesentlichen Zügen den von Höhnel-

<sup>1)</sup> Wiesner, Versuche über den Ausgleich etc. Wiener Acad.-Ber. Bd. 79, I.

<sup>2)</sup> von Höhnel, Beiträge zur Kenntniss der Luft- und Saftbewegung in der Pflanze. Pringsheim's Jahrb. für wissenschaftl. Botanik, 1879-81. Bd. XII, pag. 47-131.

<sup>3)</sup> Strasburger, Histolog. Beiträge, Heft III. Ueber den Bau und die Verrichtungen der Leitungsbahnen in den Pflanzen pag. 710-729. 1891. Jena, Gustav Fischer.

schen wieder. In Betreff der Einzelheiten muss auf das Original verwiesen werden. Er kam zu Ergebnissen, die mit den von von Höhnel für feuchte Gefässwände erhaltenen übereinstimmen. Für trockene Membranen stellte er, wie Drude<sup>1</sup>), eine grössere Durchlässigkeit fest, während Lietzmann das Umgekehrte fand. Ausser den oben angeführten Arbeiten begegnet man noch hin und wieder in der Litteratur, z. B. bei Hartig und Böhm<sup>2</sup>), Angaben über diese Fragen, die aber hier übergangen werden können. Aus der eben gegebenen Schilderung geht hervor, dass die Meinungen sich diametral gegenüberstehen, und es ist ohne weiteres klar, dass, je nachdem die eine oder die andere zutrifft, der Verlauf des Durchtrittsprocesses ein anderer sein muss.

Im Folgenden werde ich die Fragen zu beantworten versuchen, ob die feuchten Holzmembranen durchlässiger sind als die trockenen und wie lange es etwa dauert, bis die Luftverdünnungen, die durch Transpiration in Zweigen entstehen, zum grössten Theil ausgeglichen sind.

# Untersuchungsmethoden und -resultate.

# 1. Methodisches.

Wie in der historischen Uebersicht bereits auseinandergesetzt wurde, arbeitete Wiesner<sup>3</sup>) bei seinen Versuchen über die Permeabilität des Holzes mit verschieden ausgeschnittenen Stücken. Bei einer derartigen Versuchsanstellung geht man nie sicher, ob nicht etwaige Intercellularräume oder gefässartig zusammenhängende Tracheïden das Resultat stören. Eine kritische Besprechung der Wiesnerschen Versuche findet sich bei Lietzmann<sup>4</sup>), auf die ich hier verweise. In der zweiten Arbeit, die Wiesner in Gemeinschaft mit Molisch<sup>5</sup>) ausführte, sind Versuche mit Holz nicht beschrieben. Vielmehr sagen die Autoren: "Zu unserem Bedauern ist es trotz vieler Versuche nicht gelungen, verholzte Gewebe ausfindig zu machen, deren Elemente lückenlos aneinanderschliessen, die also zu unseren

<sup>1)</sup> Drude, Studien über die Conservierungsmethoden des Holzes: "Der Civilingenieur", herausgegeben von E. Hartig, 1889, Bd. 35, Sp. 41. Citirt nach Strasburger, Leitungsb. pag. 729.

<sup>2)</sup> Böhm, Ueber das Verhalten von vegetabilischen Geweben und von Stärke und Kohle zu Gasen. Bot. Ztg. Jahrg. 41, 1883, pag. 521 ff.

<sup>3)</sup> Wiesner, Versuche über den Ausgleich u. s. w.

<sup>4)</sup> Lietzmann, l. c.

<sup>5)</sup> Wiesner und Molisch, Untersuchungen über die Gasbewegung u.s.w. pag. 700 (31 des. Sep.-Abdr.).

Versuchen geeignet gewesen wären". Die Anwendung dieser Methode war also von vornherein ausgeschlossen.

Auch die von von Höhnel¹) und Strasburger²) angewandten Versuchsanstellungen, denen das gleiche Princip zu Grunde liegt, habe ich vermieden, weil dabei nicht zu umgehen ist, dass der lufttrocken gemachte Pfropf sich während des Versuches unter Wasser befindet, besonders aber, weil es schwer wäre, das Volumen der ein- und austretenden Luft genau zu messen.

Ich habe mich daher im Wesentlichen an Lietzmann³) angeschlossen und dessen Versuche, wie es mir gerade zweckmässig erschien, abgeändert. Statt Luft durch Druck oder Saugung durch Holzlamellen hindurchzupressen, wurden Holzstücke, aus Zweckmässigkeitsgründen gewöhnlich cylindrische, entweder in der Compressionspumpe oder einem ähnlichen Apparat einem starken Druck ausgesetzt oder unter der Luftpumpe evacuirt. Wie leicht ersichtlich, ist diese Methode nur für Coniferenholz brauchbar, das zum grössten Theil aus geschlossenen Tracheïden besteht. Eine Abänderung, die auch die Untersuchung von Gefässholz gestattete, ist mir nicht gelungen. Ich glaube jedoch, man kann ohne Bedenken die für Coniferenholz erhaltenen Resultate verallgemeinern.

## I. Evacuirungsversuche.

Die Evacuirungsversuche waren von zweierlei Art. Es wurde entweder das nach der Evacuirung in den Pfropf eintretende oder bei der Evacuirung aus ihm austretende Luftquantum in bestimmten Intervallen gemessen. Aus der ausgetretenen Luftmenge konnte dann auf die Schnielligkeit des Durchtritts geschlossen werden. Ich will nicht unterlassen, hier hervorzuheben, dass dieser Schluss nur bedingt richtig ist. Misst man die Durchtrittsgeschwindigkeit durch die ausgetretene Luftmenge, so müsste dieselbe auf die Einheit des Drucks, der Fläche und der Zeit reduzirt werden. Die Luftmenge und die Zeit sind ohne Schwierigkeit zu messen, dagegen lässt sich der Druck sehr schwer constant halten und die Fläche, durch die die Diffusion stattfindet, ist auch nicht annähernd zu bestimmen. Alle Bemühungen also, auf diesem Wege absolute Werthe festzustellen, scheitern; dagegen kann man sehr wohl vergleichbare Werthe erhalten.

Ich lasse jetzt eine genaue Schilderung meiner Versuchsanstellung folgen.

<sup>1)</sup> von Höhnel, Pringsheim Bd. XII, pag. 61-71 und Tafel III, Fig. 2.

<sup>2)</sup> Strasburger, Leitungsbahnen, pag. 717 ff.

<sup>3)</sup> Lietzmann, Flora, pag. 358 ff.

a) Evacuirungsversuche, bei denen das in das Holz eintretende Luftquantum gemessen wurde.

Ein cylindrischer Pfropf aus Kiefernholz (Pinus silvestris), dessen Gewicht und Volumen so genau als möglich bestimmt war, wurde unter einem kleinen Recipienten der Luftpumpe 8–10 Tage lang evacuirt. Während dieser Zeit verlor er einen Theil seiner Feuchtigkeit. Der Gewichtsverlust wurde beim Herausnehmen festgestellt und auch das Volumen wieder ermittelt. Die Wägung und Volumbestimmung nahm durchschnittlich eine Minute in Anspruch. Nach Verlauf dieser Zeit wurde der Pfropf in der konisch ausgezogenen Spitze eines 20—30 cm langen Rohres von 10—11 mm innerer Weite

festgeklemmt, das mit seinem unteren offenen Ende in ein Gefäss mit roth gefärbtem, abgestandenen Wasser tauchte und zwar zunächst nur 1-2 mm tief. Sobald dann das Wasser in der Röhre stieg, wurde der Behälter durch untergelegte Cartonscheiben gehoben, bis die Niveaudifferenz ausgeglichen war. Dadurch wurde eine lästige Correction vermieden, die jedesmal am Druck hätte angebracht werden müssen. Die nach einer bestimmten Zeit erfolgte Niveauerhöhung wurde entweder mit Hilfe eines Kathetometers festgestellt oder an einer an der betreffenden Röhre angebrachten Scala abgelesen. Die ermittelten Wasserstände waren natürlich nicht ohne Weiteres vergleichbar, sondern es mussten Correctionen

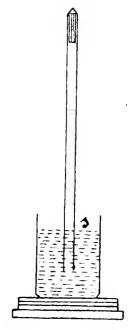


Fig. 1. 1:8.

wegen der Aenderung des Luftdruckes und der Lufttemperatur angebracht werden.

Die Rechnung geschah in folgender Weise. Das Luftvolumen in der Röhre oberhalb des Wassers sei  $v_1$ , der Druck der Röhrenluft p, und die Temperatur  $t_1$ ; das Volumen bei dem Normaldruck  $p_0 = 760 \text{ mm}$  Hg und bei der Normaltemperatur  $t_0 = 0^{\circ}$  C. werde mit  $v_0$  bezeichnet, dann ist nach dem combinirten Boyle-Gay Lussacschen Gesetz:

$$\frac{p_0 \, v_0}{273 + t_0} = \frac{p_1 \, v_1}{273 + t_1}$$

oder, wenn man statt der Temperatur nach Celsius die absolute einführt und  $273 + t_1 = \tau_1$  und  $273 + t_0 = \tau_0$  setzt:

$$\frac{p_0 v_0}{\tau_0} = \frac{p_1 v_1}{\tau_1}$$

$$v_0 = \frac{\tau_0 p_1 v_1}{p_0 \tau_1}$$

also:

 $\tau_0$  und  $p_0$  sind Constanten mit dem oben angegebenen Werth.  $p_1$  ist gleich dem herrschenden Barometerstande b vermindert um die Tension  $t_s$  des Wasserdampfes bei  $t_1^0$  Celsius, also  $p_1 = b - t_s$ . Das Volumen  $v_1$  erhält man, wenn man vom Gesammtvolumen der Röhre V das Volumen des wassererfüllten Theils,  $v_1$  und des Pfropfes,  $v_2$ , subtrahirt; also:

$$v_1 = V - v - P$$
.

Endlich ist  $\tau_1 = 273 + t_1$ . Die Reductionsformel ist also:

$$v_0 = \frac{\tau_0 (b-t_s)(V-v-P)}{p_0 (273+t_1)}$$

Die Drucke wurden an einem Registrirbarometer abgelesen, das, wie ich mich wiederholt überzeugen konnte, recht ungenau arbeitete. Leider stand mir ein anderes Barometer nicht zur Verfügung. Gesamtvolumen der Röhre, V, wurde durch Auswägen mit Wasser bestimmt. Bei der Bestimmung des Cubikinhaltes von je 4 cm Röhrenlänge zeigte sich, dass die benutzten Röhren mit ganz geringem Fehler als überall gleich weit angesehen werden konnten; v lässt sich daher durch Multiplication des Querschnitts mit der Steighöhe s, vom untern Röhrenrande an gerechnet, finden. Da der tiefste Punkt des Meniscus abgelesen wurde, so war v um das Volumen des Rotationskörpers zu klein, der unten von der Horizontalen durch den tiefsten Meniscuspunkt, oben von der Meniscusfläche und rings herum von der Röhrenwand begrenzt wurde. Bei einer bestimmten Röhrenweite und Meniscustiefe und unter Voraussetzung des Meniscus als Theils einer Kugeloberfläche ist das Volumen des Rotationskörpers unschwer zu berechnen. Es wurde sofort von dem gefundenen Gesammtvolumen in Abzug gebracht und die erhaltene Differenz gleich V gesetzt. Das Pfropfvolumen wurde durch Eintauchen in Quecksilber bestimmt.

Hat man die succesiven Werthe von vo berechnet, so findet man das aus dem Rohr verschwundene Luftvolumen (unter Normalbedingungen gemessen) durch Subtraction jedes folgenden Werthes vom Anfangswerth.

b) Evacuirungsversuche, bei denen das aus dem Pfropf austretende Luftquantum gemessen wurde.

Da die eben geschilderte Methode eine Ueberführung des evacuirten Pfropfes durch atmosphärische Luft hindurch nöthig machte, wurden die übrigen Evacuirungsversuche anders angeordnet und zwar in zweierlei Weise:

Ein Glasrohr von ca. 0,75 m Länge wurde U-förmig gebogen. Der eine Schenkel wurde, nachdem ein Pfropf aus Kiefernholz mit

genau bekanntem Gewicht und Volumen eingeführt war, in eine lange dünne Spitze ausgezogen, die oben offen blieb. War die erhitzte Stelle hinreichend abgekühlt, dann wurde der Pfropf durch Neigen der Röhre in der Spitze festgeklemmt und durch den offenen Schenkel Quecksilber eingegossen, das sich in beiden Schenkeln gleich hoch Nachdem durch Zuschmelzen der Spitze ein bestimmtes einstellte. Luftquantum um den Pfropf herum abgeschlossen war, wurde der ganze Apparat auf einer Kartonscheibe mit zwei passend angebrachten Scalen aus Millimeterpapier befestigt und unter den Recipienten der Luftpumpe gesetzt. Sobald anzunehmen war, dass die Temperatur sich hinreichend ausgeglichen hatte, wurden die Ablesungen gemacht, der Recipient evacuirt und abermals die nöthigen Daten notirt. weiteren Beobachtungen wurden etwa täglich einmal

vorgenommen.

Es sei v<sub>1</sub> das Luftvolumen um den Pfropf, p<sub>1</sub> der Druck und t1 die absolute Temperatur. Bezeichnet man, wie schon vorher, den Normaldruck mit po und die Normaltemperatur mit τ<sub>0</sub>, so ist das Volumen unter diesen Normalbedingungen:

$$\mathbf{v_0} = \frac{\tau_0 \ \mathbf{p_1} \ \mathbf{v_1}}{\mathbf{p_0} \ \tau_1}$$

Der Druck p1 der abgeschlossenen Luft lässt sich berechnen aus dem im Recipienten herrschenden Druck b, der bei Beginn des Versuches gleich dem Barometer-

stand, nach der Evacuirung gleich dem Manometerstand ist, aus den Längen der Quecksilbersäulen im geschlossenen und offenen Schenkel, a und a1 und der Tension ts des aus dem Pfropf entweichenden Wasser-Durch diese Grössen ausgedrückt ist: dampfes.

$$p_1 = b + a_1 - a - t_s$$
.

Das Volumen v1 ist gleich dem Gesammtvolumen des geschlossenen Rohrschenkels, V, vermindert um das Pfropfvolumen P:

$$v_1 = V - P$$
.

Endlich ist:

$$\tau_1 = 273 + t_1$$
.

Betzt man diese Werthe ein, so wird:

$$v_0 = \frac{\tau_0 (b + a_1 - a - t_s)(V - P)}{p_0 (273 + t_1)}$$

Flora 1901.

Die Berechnung der aufeinander folgenden Werthe von vo gestattet, wie leicht ersichtlich, einen Schluss auf die Menge der ausgetretenen Luft.

Dasselbe lässt sich auch in folgender Weise erreichen. Man füllt eine sorgfältig gereinigte Barometerröhre von ca. 1 m Länge mit Quecksilber, taucht durch Drücken mit dem Daumen einen Pfropf von bekanntem Gewicht und Volumen langsam so weit ein, bis der Daumen dem Röhrenende fest aufliegt, wobei man genau darauf zu achten hat, dass keine Luftblasen mit eingeschlossen werden. Hat

man die an der Röhre anhaftenden Quecksilbertropfen entfernt, so wird sie umgekehrt und in eine Quecksilberwanne getaucht. Ist dies geschehen, so liest man die Höhe der Quecksilbersäule d, den Barometerstand b und die Temperatur t ab. Es ist wieder, wie oben:

$$v_{0} = \frac{\tau_{0} p_{1} v_{1}}{p_{0} \tau_{1}}$$

$$v_{1} = b - d - t_{s}$$

$$v_{1} = V - P$$

$$\tau_{1} = 273 + t_{1}.$$

Setzt man diese Werthe ein, so wird:

$$v_0 = \frac{\tau_0 (b - d - t_s)(V - P)}{p_0 (273 + t_1)}$$

Im Uebrigen gilt dasselbe wie bei der vorigen Versuchsanstellung.

Fig. 3. 1:20.

## II. Compressionsversuche.

Es wurde wieder, wie bei den Evacuirungsversuchen, entweder das Luftquantum gemessen, das bei der Compression in den Pfropf ein-, oder das, welches nach der Compression aus ihm austrat.

Die Compressionsversuche wurden zunächst so angestellt, dass ein cylindrischer Pfropf von bekanntem Gewicht und Volumen in das seitliche Ansatzrohr des Windkessels einer Compressionspumpe gebracht und einem Ueberdruck von  $1-1^1/4$  Atmosphären ausgesetzt wurde. Es zeigte sich aber bald, dass die Ventile nicht dicht genug schlossen, um eine 8-10 tägige Compression zu ermöglichen. Nach 1-2 Stunden war, das Manometer bereits wieder auf 1/4 oder 1/5 Atmosphäre gesunken.

Ich änderte deshalb den Versuch ab. Ein ca. 2 m langes Glasrohr wurde U-förmig so gebogen, dass der eine Schenkel eine Länge von etwa 1,80 m und der andere von 0,10 m hatte. Mit Hilfe eines starkwandigen Kautschukschlauches wurde an dem letzteren eine oben geschlossene, ca. 0,30 cm lange Röhre befestigt, in deren Spitze ein Pfropf festgeklemmt war. Durch Eingiessen von Quecksilber in den langen Schenkel wurde ein bestimmter Ueberdruck hergestellt, wobei darauf geachtet wurde, dass das Quecksilber im kürzeren Schenkel höher stand als das obere Ende der Kautschukverbindung. Ein Entweichen von Luft war also ausgeschlossen. Bei der ersten Ablesung war der Quecksilbermeniscus in beiden Schenkeln annähernd gleich

hoch. Erst dann wurde unter möglichster Neigung der Röhre vorsichtig Quecksilber in grösserer Menge eingegossen und nach Aufrichtung des ganzen Apparates und Befestigung an einer vorher angefertigten Scala abermals eine Ablesung gemacht.

Es sei d die Höhendifferenz der beiden Quecksilbersäulen, b der Barometerstand, t<sub>1</sub> die Temperatur, t<sub>s</sub> die Tension des Wasserdampfes bei t<sub>1</sub>°, V der durch das Quecksilber im geschlossenen Schenkel abgesperrte Hohlraum und P das Pfropfvolumen. Dann ist, wie oben:

$$v_0 = \frac{\tau_0 p_1 v_1}{p_0 \tau_1}$$

$$p_1 = b + d - t_s,$$

$$v_1 = V - P,$$

$$\tau_1 = 273 + t_1,$$

so wird:

Da

$$v_0 = \frac{\tau_0 (b + d - t_s)(V - P)}{p_0 (273 + t_1)}$$

Fig. 4. 1:28.

9

Für die Berechnung der eingetretenen Luftquanta gilt dasselbe, was schon oben gesagt ist.

Der Pfropf, welcher zu diesem Experiment gedient hatte, wurde auch zur Bestimmung der austretenden Luftmenge verwandt. Zu diesem Zweck wurde er in der Spitze einer Röhre festgeklemmt, die Röhre mit luftgesättigtem Wasser gefüllt und umgekehrt in ein Gefäss mit Wasser getaucht. Das Sinken der Wassersäule gab unter Beachtung des herrschenden Drucks und der herrschenden Temperatur über die Schnelligkeit des Durchtritts Aufschluss. Die anzuwendende Reductionsformel lautet, wenn b der Barometerstand, t1 die Temperatur, ts die Tension des Wasserdampfes bei to C., d die Länge der Wassersäule vom unteren Wasserspiegel an gerechnet, 1 die Entfernung des oberen Wasserspiegels vom unteren Röhrenrand, q der

Querschnitt der Wassersäule und s das specifische Gewicht des Quecksilbers bei t<sub>1</sub><sup>0</sup> ist:

$$v_0 = \frac{\tau_0 (b - \frac{d}{s} - t_s)(V - P - lq)}{p_0 (273 + t_1)}.$$

Dabei ist darauf zu achten, dass, so lange der Pfropf in Wasser taucht, sein Gesammtvolumen P vermindert um das Volumen des eingetauchten Theils als P in Rechnung zu setzen ist.

Auf die Fehlerquellen werde ich bei der Besprechung der Versuche, zu der ich jetzt übergehe, zurückkommen.

#### 2. Versuche.

## I. Evacuirungsversuche mit feuchtem Holz.

Versuch 1. Ein Pfropf vom Gewichte 7,31 g und dem Volumen 7,0 ccm wurde evacuirt. Während eines Zeitraumes von 167 Stunden stieg der Druck im Recipienten nicht höher als 2 cm Quecksilber. Der Pfropf wurde herausgenommen, gewogen und in der Spitze einer in Eosinwasser tauchenden Röhre festgeklemmt. Das Gewicht des Pfropfes nach der Evacuirung betrug 4,64 g, nach dem Versuch 4,60 g, absolut trocken 3,06 g. Die Beobachtungen und Resultate stelle ich in der nachfolgenden Tabelle zusammen:

Nr.	Tag	Stunde	$\mathbf{t_1}^0$	b	S	$\mathbf{p_1}$	v <sub>1</sub>	τ <sub>1</sub>	v <sub>o</sub>
1	1	55 N.	12,1	76,0	19,64	74,9	12,5	285,1	11,8
2	2	855 V.	11,8	75,6	20,44	74,6	11,7	284,8	11,0
3	2	5 N.	12,0	75,5	20,63	74,5	11,5	285,0	10,8
4	3	855 V.	11,5	75,2	20,93	74,2	11,2	284,5	10,5
5	4	855 V.	11,0	74,5	21,47	73,5	10,6	284,0	9,86
6	4	511 N.	11,6	74,7	21,70	73,7	10,4	284,6	9,67
7	5	855 V.	11,0	75,0	21,91	74,0	10,2	284,0	9,55
8	5	55 N.	11,5	75,3	21,94	74,3	10,16	284,5	9,53
9	6	855 V.	11,5	74,8	21,70	73,8	10,4	284,5	9,6
10	7	851 V.	11,5	76,0	21,82	75,0	10,28	284,5	9,7
11	8	840 V.	11,0	75,15	21,83	74,8	10,27	284,0	9,7
12	9	845 V.	11,5	74,9	21,80	73,9	10,3	284,5	9,6

Zur Berechnung von vo muss noch bekannt sein

$$v = 21,1 \text{ ccm},$$

der Rauminhalt der Röhre für 1 cm Länge, 1,006 ccm, und die Höhe des unteren Röhrenrandes über einem willkürlichen Nullpunkt, 18,02cm.

Um zu zeigen, wie sich die Rechnung gestaltet, führe ich sie für ein Beispiel durch. Bei der ersten Ablesung ergab sich:

$$t = 12,1^{\circ} C.$$
 $b = 76,0 \text{ cm}$ 
 $s = 19,64 \text{ cm}.$ 

Für diese Werthe wird: 
$$p_1 = b - t_s = 76,0 - 1,1 = 74,9$$
  
 $v_1 = V - v - P.$ 

Es ist V = 21.1 ccm; P = 7.0 ccm; v wird erhalten durch Multiplication des Röhrenquerschnitts mit der Steighöhe vom unteren Röhrenrande an gerechnet, ist also in diesem Falle (19.64 - 18.02)  $1.006 = 1.62 \cdot 1.006 = 1.63 \text{ ccm}$ . Daher wird:

$$v_1 = 21,1-1,63-7,0 = 12,5 \text{ ccm}$$
  
 $\tau_1 = 273 + t^1 = 273 + 12,1 = 285,1.$ 

Es ergibt sich also: 
$$v_0 = \frac{273.74,9.12,5}{76.285,1}$$

$$lg \frac{273}{76} = 0,5554$$

$$lg 74,9 = 1,8745$$

$$lg 12,5 = 1,0969$$

$$cplg 285,1 = 0,5450 - 3$$

$$lg v_0 = 1,0718$$

$$v_0 = 11,8 \text{ ccm.}$$

Das während des Zeitraumes von 9 Tagen vom Pfropf aufgenommene Luftquantum beträgt 11.8-9.6=2.2 ccm. Der Versuch zeigt, dass der Druckausgleich verhältnissmässig langsam vor sich geht. Allerdings muss dabei betont werden, dass der Pfropf beim Evacuiren einen großen Theil seiner Feuchtigkeit verloren hatte, die Membran also annähernd lufttrocken geworden war.

Versuch 2. Ein Pfropf wurde 150 Stunden lang evacuirt. Der Druck im Recipienten der Luftpumpe stieg nicht über 2 cm. Aus weiter unten näher zu erörternden Gründen wurden die Gewichte und Volumina des Pfropfes zu verschiedenen, in der folgenden kleinen Tabelle näher bezeichneten Zeiten genau bestimmt. Es ergaben sich folgende Werthe:

	Gewicht	Volumen
1. Vor der Evacuirung	6,15	6,05
2. Nach der Evacuirung	6,06	6,05
3. Nach dem Versuch	5,93	6,05
4. Absolut trocken	2,28	5,91

Die Menge des bei der Evacuirung verdunstenden Wassers konnte dadurch wesentlich herabgesetzt werden, dass eine besser schliessende Luftpumpe angewandt wurde, die nur ein einmaliges Auspumpen nöthig machte.

Das Röhrenvolumen betrug insgesammt 27,30 ccm, pro Centimeter Länge 0,977 ccm. Das untere Ende der Röhre hatte die Höhe 18,64 cm. Der Versuch ergab folgendes Resultat:

Nr.	Tag	Stunde	t	b	S	P <sub>1</sub>	v <sub>1</sub>	τ <sub>1</sub>	$\mathbf{v_0}$
1	1	515 N.	13,0	75,4	18,94	74,3	20,95	286,0	19,55
2	2	935 V.	11,9	75,7	19,70	74,7	20,22	284,9	19,04
3	3	847 V.	11,0	75,8	20,35	74,8	19,58	284,0	18,52
4	4	85 V.	11,0	76,4	21,34	75,4	18,71	284,0	17,84
5	5	850 V.	12,0	75,8	21,76	74,7	18,20	285,0	17,14
6	6	11 <sup>50</sup> V.	13,0	76,4	22,75	75,3	17,23	286,0	16,29
7	7	840 V.	12,3	76,7	23,28	75,6	16,62	285,3	15,81
8	8	840 V.	12,8	76,9	23,56	75,8	16,44	285,8	15,66
9	9	920 V.	12,8	76,9	23,57	75,8	16,43	285,8	15,65
10	10	8 <sup>35</sup> V.	12,5	76,7	23,60	75,6	16,40	285,5	15,60
	}		l '	1 '	,	,	,		

Es sind also 19,55-15,60=3,95 ccm Luft von der Spannung 76 cm Quecksilber und der Temperatur  $0^{\circ}$  in den Pfropf eingetreten, die bei dem am Schluss herrschenden Druck von 75,6 cm Quecksilber und der Temperatur 12,5 °C. das Volumen:

$$\frac{76.285,5.3,95}{273.75,6} = 4,15 \text{ ccm}$$

einnahmen. Da mir dies Volumen zu gross zu sein schien, führte ich die oben bereits erwähnten Wägungen aus, um nach dem von Sachs angegebenen Verfahren das Volumen der Hohlräume zu bestimmen, das gleich dem Gesammtvolumen des Pfropfes, vermindert um die Summe des Wand- und Wasservolumens ist. Das Gesammtvolumen ergibt sich durch Eintauchen in Quecksilber. Verhältnissmässig einfach ist auch die Ermittelung des Wasservolumens. Man trocknet den Pfropf bei 102-104° C. im Trockenschrank mehrere Stunden, lässt ihn sich abkühlen und wägt ihn. Das gefundene Gewicht zieht man von dem unmittelbar nach dem Versuch erhaltenen ab, wodurch sich das Gewicht und damit auch das Volumen des im Pfropf enthaltenen Zur Ermittelung des Wandvolumens ist die Kennt-Wassers ergibt. niss des specifischen Gewichts der Wandsubstanz erforderlich. seiner Bestimmung schlug Sachs folgende Wege ein: Er durchtränkte Holzstücke oder -lamellen durch Druck oder Kochen mit Wasser vollständig, stellte durch Wägung in Wasser ihren Gewichtsverlust

fest, der durch Division in das Trockengewicht das specifische Gewicht lieferte. Durch derartige Versuche erhielt er für das specifische Gewicht der Wandsubstanz von Pinus Pumilio und Abies pectinata den Werth 1,5. Da bei der Anwendung von Wasser als Durchtränkungsmittel die Gefahr nahe lag, dass nicht alle Luft vertrieben wurde, und daher das Wandvolumen zu gross, das specifische Gewicht also zu klein ausfiel, legte Sachs Holzstücke in Alkohol, der mehrfach erneuert wurde. Im Uebrigen war das Verfahren dasselbe; nur wurde die Wägung in Alkohol von bestimmtem specifischen Gewicht ausgeführt statt in Wasser. Für Abies pectinata erhielt Sachs nach Endlich ein drittes Verfahren, das im Eindieser Methode 1,523. tauchen dünner Lamellen in eine Lösung von solchem specifischen Gewicht bestand, dass die Lamellen gerade noch zu Boden sanken, lieferte Werthe zwischen 1,54 und 1,56. Ich habe desshalb für das specifische Gewicht der Wandsubstanz den Werth 1,55 angenommen. Durch Division des Trockengewichts durch 1,55 ergibt sich das Wandvolumen.

In unserem Fall beträgt das Gesammtvolumen . . . 6,05 ccm.

Wandvolumen =  $\frac{\text{Trockengewicht}}{\text{specif. Gewicht}} = \frac{2,38}{1,55} = \dots$  . . . . 1,53 ccm.

Wasservolumen = Gew. nach d. Versuch - Trockengewicht =

Dieser Hohlraumgrösse 0,97 ccm steht das oben berechnete Luftvolumen 4,15 ccm gegenüber. Es ergibt sich also eine Differenz von 3,18 ccm. Ein durchaus analoges Verhalten zeigten alle übrigen Pfropfe. Ich theile hier noch einige weitere Versuchsergebnisse mit.

Versuch 3. Die Dauer der Evacuirung betrug 150 Stunden bei einem Druck im Recipienten von nicht über 2 cm Quecksilber. Das Röhrenvolumen war insgesammt 22,12 ccm, pro Centimeter Länge 0,896 ccm. Der untere Rand der Röhre hatte während der Ablesungen 1—6 die Höhe 20,11 cm, von 7—10 19,86 cm. Das Versuchsergebniss war folgendes:

Nr.	Tag	Stunde	t	b	s	$p_1$	v <sub>1</sub>	τι	$v_0$
1	1	515 N.	13,0	75,4	20,33	74,3	16,29	286,0	15,20
2	2	935 V.	11,9	75,7	21,21	74,7	15,50	284,9	14,60
3	3	847 V.	11,0	75,8	21,94	74,8	14,85	284,0	14,05
4	4	85 V.	11,0	76,4	22,75	75,4	14,12	284,0	13,46
5	5	850 V.	12,0	75,8	23,09	74,7	13,82	285,0	13,01
6	6	1150 V.	13,0	76,4	23,91	<b>75,</b> 3	13,09	286,0	12,38
7	7	840 V.	12,3	76,7	24,36	75,6	12,46	285,3	11,86
8	8	840 V.	12,8	76,9	24,53	75,8	12,33	285,8	11,75
9	9	920 V.	12,8	76,9	24,55	75,8	12,29	285,8	11,71
10	10	835 V.	12,5	76,7	24,56	75,6	12,28	285,5	11,68

Das in den Pfropf eingetretene Luftvolumen hatte die Grösse 15,20-11,68=3,52 ccm unter normalem Druck und bei der Temperatur  $0^{\circ}$ . Bei der am Schluss herrschenden Temperatur von  $12,5^{\circ}$  C. und dem Druck 75,6 em Hg würden diese 3,52 ccm den Raum:

$$\frac{76.285,5.3,52}{273.75,6} = 3,70 \text{ ccm}$$

einnehmen.

Die Volumina und Gewichte des Pfropfes waren:

	Gewicht	Volumen
1. Vor der Evacuirung	<b>5,</b> 83	5,63
2. Nach der Evacuirung	5,82	5,63
3. Nach dem Versuch	5,68	5,63
4. Absolut trocken	2,12	5,07

Versuch 4. Der Pfropf wurde 150 Stunden in einem Recipienten liegen gelassen, in dem der Druck nicht über 2 cm Hg stieg. Röhrenvolumen insgesammt 21,10 ccm, pro Centimeter Länge 1,028 ccm. Der untere Rand der Röhre hatte die Höhe 21,27 cm. Resultat:

den das eingetretene Luftvolumen um 3,00 ccm übertrifft.

Nr.	Tag	Stunde	t	b	s	p <sub>1</sub>	v <sub>1</sub>	τ <sub>1</sub>	v <sub>0</sub>
<b>.</b> 1	1	5 <sup>15</sup> N.	13,0	75,4	21,46	74,3	14,33	286,0	13,37
2	2	935 V.	11,9	75,7	21,91	74,7	13,87	284,9	13,06
3	3	847 V.	11,0	75,8	22,36	74,8	13,41	284,0	12,69
4	4	85 V.	11,0	76,4	23,06	75,4	12,69	284,0	12,10
5	5	850 V.	12,0	75,8	23,38	74,7	12,36	285,0	11,64
6	6	11 <sup>50</sup> V.	13,0	76,4	24,38	75,3	11,33	286,0	10,72
7 •	7	840 V.	12,3	76,7	24,46	75,6	11,25	285,3	10,71
8	8	840 V.	12,8	76,9	24,67	75,8	11,03	285,8	10,51
9	9	920 V.	12,8	76,9	24,78	75,8	10,92	285,8	10,40
10	10	835 V.	12,5	76,9	24,77	75,6	10,93	285,5	10,40

Es traten also 13,37-10,40=2,97 ccm Luft von der Spannung 76,0 cm Hg und der Temperatur  $0^{\circ}$  in den Pfropf ein. Bei dem

zur Zeit der letzten Ablesung herrschenden Druck von 75,6 cm Hg und der Temperatur 12,5°C. nehmen diese 2,97 ccm das Volumen

$$\frac{76.285,5.2,97}{273.75,6} = 3,12 \text{ ccm}$$

ein.

Für die Gewichte und Volumina des Pfropfes ergaben sich die Werthe:

	Gewicht	Volumen
1. Vor der Evacuirung	6,41	6,6
2. Nach der Evacuirung	6,30	6,6
3. Nach dem Versuch	6,22	6,57
4. Absolut trocken	<b>2,</b> 53	6,21

Am Schlusse des Versuches betrug also das

Wasservolumen = Gew. nach d. Versuch - Trockengewicht =

Das Volumen der eingedrungenen Luft ist also um 1,87 ccm grösser. Dasselbe Ergebniss lieferten eine ganze Reihe weiterer Versuche, die theils im November und December, theils im März und Juni gemacht wurden. Stets nahm das Quantum der eingedrungenen Luft einen grösseren Raum ein als die Hohlräume. Für diese auffallende Thatsache wusste ich anfangs keine Erklärung. Dass die Eosinlösung den Fehlbetrag sollte absorbirt haben, war nicht wahrscheinlich, da sie Zeit genug gehabt hatte, sich mit Luft zu sättigen. Ich machte aber doch einen Controllversuch, indem ich eine calibrirte, oben geschlossene Röhre an einem Stativ so befestigte, dass sie mit ihrem unteren Ende in die Lösung tauchte, und beobachtete, was geschehen würde. Der Meniscus folgte den Druck- und Temperaturschwankungen, ein dauerndes Steigen fand aber nicht statt. Der Versuch bewies gleichzeitig, dass von einer irgendwie in Betracht kommenden Verdichtung der Luft auf den Wänden des Röhrenhohlraumes nicht die Rede sein konnte. Es blieb also nur noch die Möglichkeit, dass der Pfropf die Luft aufgenommen haben könnte. Um das Quantum der aufgenommenen Luft zu bestimmen, verfuhr ich genau nach der oben geschilderten Methode.

Versuch 5. Ein Pfropf, der aus demselben Ast geschnitten war, wie der zum Versuch 2 verwandte, wurde frisch in ein Rohr eingeschlossen, dessen Volumen insgesammt 20,79 ccm, pro Centimeter Länge 1,028 ccm betrug. Der untere Röhrenrand hatte die Höhe 21,58 cm. Resultat:

Nr.	Tag	Stunde	t	b	s	p <sub>1</sub>	v <sub>1</sub>	τ <sub>1</sub>	v <sub>0</sub>
1	1	10 <sup>15</sup> V.	12,1	75,6	21,58	74,6	13,97	285,1	13,13
f 2	$oxed{2}$	915 V.	12,1	75,9	21,89	74,9	13,65	285,1	12,88
3	3	935 V.	12,7	75,8	22,08	74,7	13,46	285,7	12,64
4	4	930 V.	12,5	75,6	22,55	74,5	12,97	285,5	12,16
5	5	915 V.	12,4	75,8	22,98	74,7	12,53	285,4	11,78
6	6	10 <sup>20</sup> V.	11,7	75,3	23,38	74,3	12,12	284,7	11,33
7	7	9 V.	10,9	75,2	23,74	74,2	11,75	283,9	11,04
8	8	855 V.	10,8	75,4	24,10	74,4	11,38	283,8	10,72
9	9	925 V.	11,6	75,2	24,25	74,2	11,23	284,6	10,5
10	10	10 <sup>5</sup> V.	11,8	75,6	24,26	74,6	11,22	284,8	10,5

Das aufgenommene Quantum Luft von der Temperatur 0 ° C. und dem Druck 76,0 cm Quecksilber beträgt also 2,6 ccm. Zur Berechnung der Grösse der Hohlräume dienen folgende Angaben:

	Gewicht	Volumen
<ol> <li>Vor dem Versuch</li> <li>Nach dem Versuch</li> </ol>	1 '	6,89 6,85
3. Absolut trocken	}	6,3

Auf Grund dieser Daten ergibt sich für die Hohlräume:
Gesammtvolumen
Wandvolumen = $\frac{\text{Trockengewicht}}{\text{specif. Gewicht}} = \frac{2,85}{1,55}$ = 1,84 ccm
Wasservolumen = Gew. nach d. Versuch - Trockengewicht =
7,48-2,85=4,63 ccm
Wand-+ Wasservolumen 6,47 ccm
Volumen der Hohlräume
Nimmt man selbst an, die Hohlräume seien luftleer gewesen, so

würden sie doch zur Erklärung der Aufnahme von 2,6 ccm Luft nicht ausreichen. Ein ähnliches Ergebniss hatten die folgenden Versuche.

Versuch 6. Dieser Versuch wurde ebenso wie der vorige angestellt. Das Röhrenvolumen betrug insgesammt 20,79 ccm, pro Centimeter Länge 1,028 ccm. Das untere Ende der Röhre hatte die Höhe 19,02 cm. Resultat:

Nr.	Tag	Stunde	t	b	8	$ $ $p_1$	v <sub>1</sub>	τ <sub>1</sub>	v <sub>0</sub>
1	1	712 N.	25,3	75,2	19,02	72,8	14,79	298,3	12,96
2	2	730 V.	25,6	75,4	19,49	73,0	14,31	298,6	12,57
3	3	925 V.	24,8	75,7	20,81	73,4	12,95	297,8	11,47
4	4	815 V.	24,5	76,3	21,45	74,0	12,29	297,5	10,98
5	5	85 V.	24,5	76,4	21,65	74,1	12,09	297,5	10,82
6	6	836 V.	24,4	76,3	21,92	74,0	11,81	297,4	10,55
7	7	738 V.	24,1	75,8	21,95	73,6	11,78	297,1	10,48
8	8	755 V.	23,5	75,8	22,15	73,6	11,68	296,5	10,41
9	9	840 V.	23,1	75,5	22,18	73,4	11,54	296,1	10,28
10	11	835 V.	22,0	75,8	22,40	73,8	11,32	295,0	10,17
11	12	830 V.	23,8	76,0	22,33	73,8	11,39	296,8	10,17
12	13	8 V.	23,4	75,8	22,29	73,7	11,43	296,4	10,21

Es traten also 2,75 ccm Luft von Normalspannung und der Temperatur 0°C. in den Pfropf ein. Berechnet man wieder unter Zugrundelegung der festgestellten Gewichte und Volumina die Grösse der Hohlräume, so zeigt sich Folgendes:

		Gewicht	Volumen	
1. V	or dem Versuch	6,22	6,00	
2. N	ach dem Versuch	6,01	6,00	
	bsolut trocken	, ,	5,7	
Gesammtvolumen	nach dem Versuch			. 6,00 ccm
Wo m d l	Trockengewicht 2	,53		•
Wandvolumen ==	$\frac{1}{\text{specif. Gewicht}} = \frac{1}{1}$	$\overline{,55}$ .	• • •	$= 1,63 \mathrm{ccm}$

Wasservolumen = Gew. nach d. Versuch - Trockengewicht =

Versuch 7. Anordnung wie bei 5 und 6. Das Röhrenvolumen betrug insgesammt 18,34 ccm, pro Centimeter Länge 0,888 ccm. Der

untere Rand der Röhre hatte die Höhe 20,08 cm. Resultat:

Nr.	Tag	Stunde	t	b	s	$\mathbf{p_1}$	v <sub>1</sub>	τ1	v <sub>0</sub>
1	1	712 N.	25,3	75,2	20,08	72,8	13,18	298,3	11,5
2	2	730 V.	25,6	75,4	20,47	73,0	12,83	298,6	11,2
3	3	925 V.	24,8	75,7	21,94	73,4	11,53	297,8	10,2
<b>4 5</b>	5	815 V.	24,5	76,3	22,77	74,0	10,79	297,5	9,6
	6	85 V.	24,5	76,4	23,09	74,1	10,51	297,5	9,40
6	7	8 <sup>36</sup> V.	24,4	76,3	23,34	74,0	10,29	297,4	9,20
.7	8	7 <sup>38</sup> V.	24,1	75,8	23,35	73,6	10,28	297,1	9,1
8 9	9	755 V.	23,5	75,8	23,44	73,6	10,20	296,5	9,10
	10	840 V.	23,1	75,5	23,38	73,4	10,25	296,1	9,18
10	12	835 V.	22,0	75,8	23,62	73,8	10,04	295,0	9,02
11	13	830 V.	23,8	76,0	23,62	73,8	10,04	296,8	8,97
12	14	8 V.	23,4	75,8	23,51	73,7	10,13	296,4	9,05

	58			<u> </u>	- 1		1		
					Ge	wicht	Volumen		
		1. Vor d	lem Vers	such		5,32	5,16		
		2. Nach	dem Ve	rsuch .		5,18	5,16		
		3. Absol	ut trock	en		2,64	4,9		
$\mathbf{F}$ ü	ir die I	Hohlräu	me erg	gibt sich	n dahei	::			
		n dem	_				• • •	5.	,16 ccm
Wandy	olumer	$n = \frac{1}{8n\theta}$	ecif Ge	ewicht =	$=\frac{7}{1.55}$	•	• • •	= 1	,70 ccm
							kengewic	ht —	
vv asser	. vorume	511 — U	ew.nac	ii u. Yei	.suon —				54 aam
<b>TT</b> 1	1 3 <b>37</b> .	3					5,18—2,6		
wand-	+ wa	sservon	imen .	• •	• •	• .	•	4	,24 ccm
							• • •		
Die Pf	ropfe d	ler Ver	suche 6	3 und 7	l stami	nten	von dems	selben .	Ast.
$\nabla \epsilon$	ersuch 8	8. Röhi	renvolu	men ins	gesamı	nt 27,	30 ccm, 1	pro Cen	timeter
Länge	0,977	cem. I	er unt	ere Röl	hrenrar	nd ha	tte die E	Töhe 19	,50 cm.
	<u> </u>	1	<del></del>	1	<u> </u>	<del></del>		1	1
Nr.	Tag	Stunde	t	b	s	<b>p</b> <sub>1</sub>	$\mathbf{v_1}$	$\tau_1$	v <sub>0</sub>
1	1	7 <sup>10</sup> N.	25,3	75,2	19,50	72,8	21,30	298,3	18,68
. 2 3	2	730 V	25,6	75,4	19,87	73,0		298,6	18,39
	3	$9^{25}  \mathbf{V}$ .	24,8	75,7	21,71	73,4		297,8	16,95
4	5	815 V.	24,5	76,3	22,78	74,0		297,5	16,18
5	6	85 V.	24,5	76,4	23,27	74,1		297,5	15,76
6	7	8 <sup>35</sup> V.	24,4	76,3	23,48	74,0		297,4	15,57
7	$egin{array}{c} 8 \\ 9 \end{array}$	7 <sup>38</sup> V. 7 <sup>55</sup> V.	24,1	75,8	23,63	73,6		297,1	15,36
8 9	10	840 V.	23,5 $23,1$	75,8	23,82 $23,94$	73,6 73,4		$ \begin{array}{c c} 296,5 \\ 296,1 \end{array} $	15,22 15,10
10	12	835 V.	22,0	75,5 75,8	24,40	73,8		295,0	14,84
11	13	8 <sup>30</sup> V.	23,8	76,0	24,23			296,8	14,90
12	14	8 V.	23,4	75,8	24,22	73,7		296,4	14,91
Die Ge	ewichte	und V	olumin	a belief	fen sicl	auf:			
							1	!	
						wicht			e
				such	1	3,02	6,0		
		2. Nach	dem Ve	ersuch .	• •	5,79	6,0		
Tran J:	a Uahi			en	•	2,25	5,5		
			•	sich als	0:				0.0
Volum	en naci	h dem			• •	• •	• • •	• •	$6,0  \mathrm{ccm}$
Wandy	volumei	$_{ m n} = \frac{{ m Tr}}{2}$	ockenge	ewicht ewicht	-2,25			1	,45 ccm
vv wird	olumo	$^{\circ}$ - spe	ecif. Ge	ewicht	$\overline{1,55}$	•	• • •	1	, 10 00111
Wasser	rvolume	en = G	ew.nac	h d. Vei	rsuch –	-Troc	kengewic	ht =	
							5,79-2,5		.54 ccm
Wand-	⊥ W•	sservoli	ımen				• • •		,99 ccm
	•	NOOI Y UIL	amon .	• •					
Hohlrä		• •	• • •	• •			• • •		,01 ccm
Das ei	ngetret	ene Lu	ftquant	um beti	rug da	gegen	3,77 ccm	l	

Das eingetretene Luftquantum war also 2,5 ccm. Ferner war:

Versuch 9. Das Röhrenvolumen war insgesammt 22,12 ccm, pro Centimeter Länge 0,896 ccm. Der untere Röhrenrand hatte die Höhe 20,44 cm. Resultat:

Nr.	Tag	Stunde	t	b	S	$p_1$	v <sub>1</sub>	τ <sub>1</sub>	v <sub>0</sub>
1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12	1 2 3 5 6 7 8 9 10 12 13 14	710 N. 730 V. 925 V. 815 V. 85 V. 738 V. 755 V. 840 V. 835 V. 830 V.	25,3 25,6 24,8 24,5 24,5 24,4 24,1 23,5 23,1 22,0 23,8 23,4	75,2 75,4 75,7 76,3 76,4 76,3 75,8 75,8 75,5 75,8 76,0 75,8	20,44 20,84 22,60 23,66 23,93 24,08 24,18 24,52 24,69 24,97 24,89 25,00	72,8 73,0 73,4 74,0 74,1 74,0 73,6 73,6 73,8 73,8 73,8	17,66 17,30 15,72 14,77 14,53 14,39 14,31 14,00 13,85 13,60 13,67 13,57	298,3 298,6 297,8 297,5 297,5 297,4 297,1 296,5 296,1 295,0 296,8 296,4	15,48 15,19 13,92 13,20 13,00 12,86 12,73 12,48 12,33 12,22 12,21 12,12

Für die Gewichte und Volumina wurden folgende Werthe erhalten:

	Gewicht	Volumen
1. Vor dem Versuch	4,55	4,46
2. Nach dem Versuch	4,33	4,46
3. Absolut trocken	1,62	4,10

Wandvolumen =  $\frac{\text{Trockengewicht}}{\text{specif. Gewicht}} = \frac{1,65}{1,55}$  . . . . . = 1,05 ccm

Wasservolumen = Gew. nach d. Versuch - Trockengewicht =

$$4,33 - 1,62 = 2,71 \text{ cem}$$
  
 $1,05 + 2,71 = 3,76 \text{ cem}$ 

Die zum Versuch 8 und 9 benutzten Pfropfe wurden aus demselben Stück Kiefernholz geschnitten und gleichzeitig beobachtet.

Berechnet man für die Versuche 6-9 das von der Volumeneinheit Frischholz aufgenommene Luftquantum, so ergibt sich für:

Versuch 6: 
$$2,75:6 = 0,46 \text{ ccm}$$
  
7:  $2,5:5,16 = 0,48 \text{ ccm}$   
8:  $3,77:6 = 0,63 \text{ ccm}$   
9:  $3,36:4,46 = 0,75 \text{ ccm}$ 

Die Uebereinstimmung zwischen je zwei Parallelversuchen, d. h. zwischen 6 u. 7 und 8 u. 9, ist also einigermaassen befriedigend. Dagegen sind die Luftquanta, die von Pfropfen aufgenommen wurden, welche verschiedenen Aesten entstammten, durchaus verschieden. Dasselbe zeigten weitere Versuche, auf deren ausführliche Schilderung ich hier verzichte. Es mögen nur die Resultate angeführt werden:

Volumen des feuchten Pfropfes:	Aufgenommenes Luftquantum:
$3,40\mathrm{cem}$	2,91 ccm
4,00 ccm	$1,47~\mathrm{ccm}$ . Here $1,2,\ldots$ is the state of the state o
2,7 cem	2,90 ccm
36 ccm	3.51 ccm

Die beiden letzten Versuche wurden mit Pfropfen aus demselben Aststück angestellt. Die Uebereinstimmung der von der Frischvolumeneinheit aufgenommenen Luftquantitäten ist dementsprechend wieder eine angenäherte, 1,02 bezw. 0,98 ccm.

Es mag hier bemerkt werden, dass nach Verlauf von 14 Tagen die Aufnahme von Luft keineswegs aufhört. Sie geht wochen-, ja monatelang langsam aber stetig weiter.

Evacuirung feuchter Pfropfe im U-Rohr und im Barometervacuum.

Versuch 10. Die Versuchsanstellung ist bereits oben beschrieben. Der im U-Rohr evacuirte Pfropf hatte die Gewichte und Volumina:

	Gewicht	Volumen
<ol> <li>Vor dem Versuch .</li> <li>Nach dem Versuch</li> <li>Absolut trocken .</li> </ol>	 2,89	2,9 2,9 2,55

Das Röhrenvolumen pro Centimeter Länge betrug 0,53 ccm. Das U-Rohr war durch Drähte auf einem Cartonstückehen mit zwei Scalen befestigt, deren Haupttheilstriche — Centimeterstriche — von unten nach oben mit den Zahlen 0—30 bezeichnet waren. Das obere Ende des geschlossenen Rohres hatte bis zum Theilstrich

Das Resultat war folgendes:

				8						
Nr.	Tag	Stunde	t	p	a	a <sub>1</sub>	p <sub>1</sub>	v <sub>1</sub>	τ <sub>1</sub>	$\mathbf{v}_0$
1	1	52 N.	20,5	76,5	14,0	14,4	74,3	3,90	<b>2</b> 93,5	3,55
<b>2</b>	1	510 N.	20,5	7,2	25,7	2,5	28,6	10,21	293,5	3,58
3	2	745 V.	20,5	8,4	25,4	2,8	29,2	10,06	293,5	3,60
4	3	10 V.	21,5	9,4	25,3	2,9	29,9	10,00	294,5	3,65
5	4	9 V.	20,6	11,5	25,1	3,2	31,6	9,84	293,6	3,80
6	5	1245 V.	20,7	11,2	25,4	2,8	32,0	10,06	293,7	3,94
7	6	930 V.	21,3	13,6	25,0	3,2	33,5	9,84	294,3	4,02
8	7	10 V.	22,0	12,5	25,4	2,7	33,2	10,11	295,0	4,09
9	8	835 V.	22,0	12,4	25,5	2,6	33,3	10,16	295,0	4,12
10	9	730 V.	22,8	12,9	25,5	2,6	33,7	10,16	295,8	4,16
11	10	10 <sup>15</sup> V.	24,4	13,9	25,6	2,5	34,7	10,21	297,4	4,28

5			
Das ausgetretene Luftquantum beträgt 4,28-3,55			$= 0.73 \mathrm{ccm}$
Das Volumen nach dem Versuch war			2 90 aam
Trockengewicht 199	•	•	. 2,00 ccm
Wandvolumen = $\frac{\text{Trockengewicht}}{\text{specif. Gewicht}} = \frac{1,22}{1,55}$	•	•	=0,79 ccm
Wasservolumen = Feuchtgewicht 2,89			
Trockengewicht J = 1,22	•	•	$= 1.67  \mathrm{ccm}$
Wand- + Wasservolumen			. 2.46 ccm
Volumen der Lufträume	•	•	0.44
	•	•	• 0,44 ccm

Versuch 11. Evacuirung im Barometerrohr. Das Barometerrohr war mit einer Centimeterscala versehen, der oberste Theilstrich war mit 0, der unterste mit 40 bezeichnet. Das Röhrenvolumen bis zum Theilstrich 12,0 betrug 10,80 ccm, bis zum Theilstrich 37,3 betrug es 30,92 ccm.

Der Röhrenquerschnitt war 0,80 qcm, die Höhe des Theilstrichs 40 über dem Quecksilberspiegel 63,37 cm. Für die Gewichte und Volumina wurde erhalten:

		Gewicht	Volumen
<ol> <li>Vor dem Versuch</li> <li>Nach dem Versuch</li> </ol>		2,91 2,86	2,7 2,7
3. Absolut trocken ,	.	1,65	2,46

Das Ergebniss war das folgende:

Nr.	Tag	Stunde	t	d*	b	p <sub>1</sub>	v <sub>1</sub>	τ <sub>1</sub>	v <sub>0</sub>
1	1	110 N.	20,0	30 13	76,5	1,6	22,60	293,0	0.44
2	2	745 N.	20,5	30,38	76,6	1,8	22,80	293,5	0,44
3	3	10 V.	21,0	31,03	76,8	2,6	23,32	294,0	0,74
4	4	9 V.	20,6	31,63	76,6	3,1	23,80	293,6	0,90
5	5	1245 N.	20,7	32,03	76,7	3,6	24,12	293,7	1,06
6	6	930 V.	21,3	32,43	76,6	3,8	24,44	294,3	1,13
.7	7	10 V.	22,0	32,93	76,3	3,9	24,84	295,0	1,18
8	8	835 V.	22,0	33,23	76,2	4,0	25,08	295,0	1,22
9	9	7 <sup>30</sup> V.	<b>22</b> ,8	33,43	76,3	4,3	25,24	295,8	1,31
10	10	11 <sup>15</sup> V.	24,4	34,03	76,2	4,6	25,72	297,4	1,43
11	11	330 N.	24,5	34,58	75,4	4,3	26,16	297,5	1,35
12	12	11 <sup>30</sup> V.	<b>2</b> 4,3	34,53	75,5	4,4	26,12	297,3	1,39

Das ausgetretene Luftquantum beträgt, da beim Einbringen des Pfropfes eine kleine Luftblase mit in die Barometerleere eintrat, nur 1,39-0,44=0,95 ccm, und ist nicht gleich 1,39 zu setzen. Das bei diesem Versuch vor der ersten Ablesung ausgetretene Luftquantum

Volumen der Lufträume . .

ist nach Versuch 10 'sehr klein und kann deshalb vernachlässigt werden 1).

werden ').
Das Pfropfvolumen nach dem Versuch war 2,70 ccm
Wandvolumen = $\frac{\text{Trockengewicht}}{\text{specif. Gewicht}} = \frac{1,65}{1,55}$ = 1,06 ccm
Wasservolumen = Feuchtgewicht - \ 2,86
Trockengewicht $\int -1,65$ = 1,21 ccm
Wand-+ Wasservolumen

Dass die ausgetretene Luftmenge bei diesem Versuch etwas grösser war, als beim vorigen, erklärt sich wohl hauptsächlich daraus, dass die Druckdifferenz eine grössere war.

### II. Evacuirungsversuche mit trockenem Holz.

Analoge Versuche, wie mit feuchtem Holz, wurden mit trockenem gemacht. Eine kleine Versuchsreihe möge hier Platz finden.

Versuch 12. Ein lufttrockener Pfropf wurde bei 60° eine Reihe von Tagen getrocknet. Sein Gewicht betrug nach Verlauf dieser Zeit 2,87 g, sein Volumen 6,22 ccm. Die Evacuirung in der Luftpumpe dauerte 282 Stunden. Die Röhre, in die der Pfropf eingeschlossen wurde, hatte das Gesammtvolumen 27,30 ccm, den Querschnitt 0,977 qcm und ihr unterer Rand die Höhe 20,02 cm. Ergebniss:

Nr.	Tag	Stunde	t	s	b	p <sub>1</sub>	v <sub>1</sub>	τ	v <sub>0</sub>
1	1	10 <sup>15</sup> V.	12,1	20,02	75,6	74,6	21,08	285,1	19,81
2	2	915 V.	12,1	20,16	75,9	74,9	20,94	285,1	19,76
3	3	935 V.	12,7	20,14	75,8	74,7	20,96	285,7	19,70
4	4	930 V.	12,5	20,14	75,6	74,5	20,96	285,5	19,64
5	5	915 V.	12,4	20,16	75,8	74,7	20,94	285,4	19,68
6	6	$10^{20}{ m V}.$	11,7	20,13	75,3	74,3	20,97	284,7	19,66
7	7	9 V.	10,9	20,23	75,2	74,2	20,87	283,9	19,60
8	8	8 <sup>55</sup> V.	10,8	20,31	75,4	74,4	20,80	283,8	19,60
9	9	925 V.	11,6	20,21	75,2	74,2	20,89	284,6	19,56
10	10	10 <sup>05</sup> V.	11,8	20,23	75,6	74,6	20,87	284,8	19,63
11	11	915 V.	12,0	20,41	76,0	75,0	20,70	285,0	19,55
12	12	840 V.	12,0	20,41	76,0	75,0	20,70	285,0	19,55

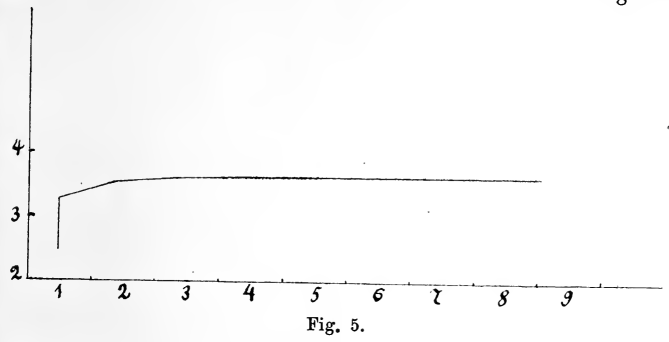
Das Volumen der Hohlräume des Pfropfes nach dem Versuch war, wenn man seinen Wassergehalt vernachlässigt:

Pfropfvolumen — Wandvolumen =  $6,22 - \frac{2,87}{1,55} = 4,37$  ccm

Dagegen ist das Volumen der eingetretenen Luft, das bei normalem

<sup>1)</sup> Einer näheren Erklärung bedarf die Grösse d\*. d\* ist der an der Röhrenscala abgelesene Quecksilberstand. Um daraus d zu finden, hat man d\* von 40 zu subtrahiren und 63,37 zu addiren.

Druck und der Temperatur 0° kaum 0,3 ccm beträgt, verschwindend klein. Andere Versuche dieser Art lieferten ein ähnliches Ergebniss.



Versuch 13. Auch die Versuche mit dem U-Rohr wurden wiederholt. Ein lufttrockener 1) Pfropf wurde ins U-Rohr eingeschlossen und der Versuch, wie oben beschrieben angestellt. Für die Gewichte und Volumina des Pfropfes ergab sich:

		Gewicht	Volumen
1. Vor dem Versuch.		1,99	3,50
2. Nach dem Versuch		1,99	3,50
3. Absolut trocken .		<u></u>	

Das Volumen des geschlossenen Schenkels bis zum Theilstrich 20 betrug 5,82 ccm, bis zum Theilstrich 10 11,96 ccm, bis zum Theilstrich 0 18,10 ccm. Der mittlere Querschnitt war also 0,614 qcm. Ergebniss:

Nr.	Tag	Stunde	t	p	a	a <sub>1</sub>	$\mathbf{p_1}$	v <sub>1</sub>	τ <sub>1</sub>	v <sub>0</sub>
1	. 1	11 <sup>35</sup> V.	22,7	76,8	19,0	11,7	69,5	2,9	295,7	2,45
2	1	11 <sup>40</sup> V.	22,7	11,1	7,1	22,4	26,4	10,24	295,7	3,28
3	2	835 V.	21,6	11,1	6,7	22,8	27,2	10,49	294,6	3,48
4	2	840 V.	21,6	5,65	5,0	24,3	24,95	11,53	294,6	3,50
5	3	95 V.	21,9	5,00	4,6	24,7	25,1	11,77	294,9	3,60
6	4	910 V.	21,3	5,00	4,6	24,7	25,1	11,77	294,3	3,60
7	6	830 V.	20,4	4,90	4,55	24,75	25,1	11,81	293,4	3,68
8	7	8 V.	19,9	4,90	4,6	24,7	25,0	11,77	292,9	3,61
9	8	850 V.	19,6	4,90	4,6	24,7	25,0	11,77	292,6	3,61
10	9	930 V.	19,0	4,90	4,6	24,7	25,0	11,77	292,0	3,62
11	10	845 V.	19,1	4,90	4,6	24,7	25,0	11,77	292,1	3,62

<sup>1)</sup> Ich trocknete den Pfropf nicht im Trockenschrank, um die Membranen nicht zu spröde und brüchig zu machen.

Flora 1901.

Das Volumen der Hohlräume nach dem Versuch war, wenn der geringe Wassergehalt des Pfropfes unberücksichtigt gelassen wird:

Gesammtvolumen — Wasservolumen = 
$$3,50 - \frac{1,98}{1,55} = 3,50 - 1,28$$
  
=  $2,22$  ccm.

Das Volumen der ausgetretenen Luft unter den Normalbedingungen war 1,17 ccm.

Versuch 14. Die Evacuirung in der Barometerleere gestaltete sich folgendermaassen: Die Gewichte und Volumina des zum Versuch dienenden Pfropfes waren:

		Gewicht	Volumen
1. Vor dem Versuch 2. Nach dem Versuch .	•	1,88 1,88	3,3 3,3
3. Absolut trocken			<b>—</b> 1)

Das Röhrenvolumen bis zum Theilstrich 24,5 cm war 17,31 ccm, bis zum Theilstrich 38,7 cm 28,74 ccm, der Querschnitt 0,80 qcm. Das Niveau des unteren Theilstriches lag 63,31 cm über dem Quecksilberspiegel.

	•									
	Nr.	Tag	Stunde	t	d	b	p <sub>1</sub>	v <sub>1</sub>	τ <sub>1</sub>	v <sub>0</sub>
-	1	1	930 V.	22,5	70,5	76,9	6,4	20,74	295,5	1,61
	2	2	9 V.	21,9	69,4	76,8	7,4	21,65	294,9	1,95
	3	3	910 V.	21,3	68,7	76,4	7,7	22,16	294,3	2,08
	4	5	830 V.	20,4	68,4	76,1	7,7	22,41	293,4	2,11
	5	6	8 V.	19,9	68,9	76,7	7,8	21,98	292,9	2,10
1	6	7	850 V.	19,6	68,7	76,6	7,9	22,14	292,6	2,14

Da genau darauf geachtet wurde, dass bei der Einführung des Pfropfes keine Luftblasen mit aufstiegen, ergibt sich das ausgetretene Luftquantum zu 2,14 ccm. Das Volumen der Lufträume berechnet sich zu 2,1 ccm.

III. Druckversuche mit feuchtem Holz.

Versuch 15. Nach dem oben beschriebenen Verfahren wurden mehrere Druckversuche mit feuchtem Holz gemacht, von denen ich hier nur einen anführe, da das Resultat stets dasselbe war. Für die Gewichte und Volumina des Pfropfes ergaben sich:

		Gewicht	Volumen
1. Vor dem Versuch		3,44	3,4
2. Nach dem Versuch	•	3,41	3,4
3. Absolut trocken		1,50	3,1

<sup>1)</sup> Das Trockengewicht und Trockenvolumen wurde nicht bestimmt, da der Pfropf mikroskopisch untersucht wurde.

Die Röhrenvolumina wurden aus einer Tabelle abgelesen, die nach den Resultaten der Auswägung der Röhre mit Wasser berechnet war. Ergebniss:

Nr.	Tag	Stunde	t	s 1)	d	b	p <sub>1</sub>		$\tau_0$	$v_0$
1 2 3 4 5 6 7	1 1 2 3 4 5	12 <sup>20</sup> N. 12 <sup>20</sup> N. 6 <sup>15</sup> V. 9 V. 12 <sup>45</sup> V. 9 <sup>30</sup> V. 10 V.	20,8 20,8 20,8 20,6 20,7 21,3 22,0	8,9 19,7 19,8 19,9 20,1 20,2 20,2	8,8 121,1 120,8 120,4 120,2 120,0 120,0	76,8 76,8 76,7 76,6 76,7 76,6 76,3	83,8 196,1 195,7 195,2 195,1 194,7 194,3	$   \begin{vmatrix}     16,60 \\     7,07 \\     6,98 \\     6,89 \\     6,71 \\     6,62 \\     6,62   \end{vmatrix} $	293,8 293,8 293,8 293,8 293,7 294,3 295,0	17,0 16,9 16,7 16,4 16,0 15,7 15,65

Eingetretenes Luftquantum — unter Normalbedingungen — 1,35 ccm. Das Volumen der Lufträume berechnet sich in folgender Weise:

Gesammtvolumen nach dem Versuch		9.4
Trockengewicht 1,50	•	. 5,4 ccm
specif. Gewicht $= \overline{1.55}$ $\cdots$ $\cdots$ $\cdots$ $\cdots$	•	= 0.97  ccm
Feuchtgewicht — Trockengewicht = 3,41 — 1,50		1.01
Wand- + Wasservolumen	•	= 1,91  ccm
Volumen der Lufträume	•	. 2,88 ccm
Volumen der Lufträume	•	0.5 ccm

Versuch 16. Der Pfropf wurde sofort nach diesem Versuch in der Spitze einer Röhre festgeklemmt, die Röhre wurde mit Wasser gefüllt, mit dem Finger verschlossen und mit dem unteren Ende in Wasser getaucht. Die Spitze oberhalb des Pfropfes war lufterfüllt. Gewichte und Volumina des Pfropfes:

		Gewicht	Volumen
<ol> <li>Vor dem Versuch</li> <li>Nach dem Versuch</li> <li>Absolut trocken</li> </ol>		3,41 3,68 1,50	3,4 3,4

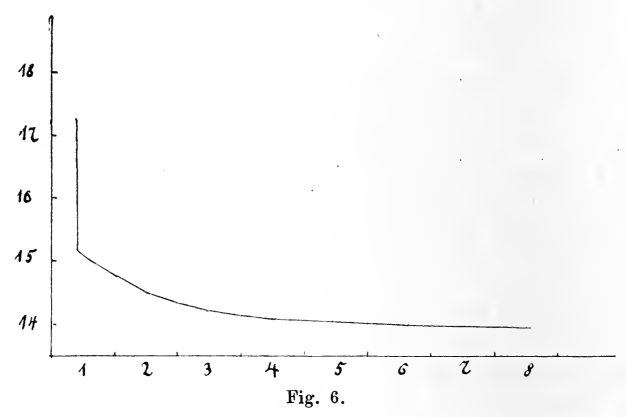
Das Gesammtvolumen der Röhre war 22,12 ccm, der Röhrenquerschnitt 0,896 qcm. Der untere Röhrenrand hatte die Höhe 25,60 cm, die obere und untere Schnittfläche des Pfropfes die Höhen 50,14 und 43,75 cm, der Wasserspiegel im Gefäss wurde in der Höhe 30,51 cm erhalten. Ergebniss:

<sup>1)</sup> Mit s ist der Quecksilberstand im geschlossenen Schenkel bezeichnet; s wurde an einer Scala abgelesen, die am Röhrenende angebracht war.

Nr.	Tag	Stunde	t	d	b	p <sub>1</sub>	v <sub>1</sub>	τ <sub>1</sub>	v <sub>0</sub>
1	1	4 <sup>10</sup> N.	24,5	19,13	75,3	71,6	0,31	297,5	0,27
2	2	11 <sup>30</sup> V.	24,3	18,40	75,5	71,8	0,57	297,3	0,49
3	3	910 V	24,5	18,35	75,8	72,1	0,59	297,5	0,51
4	4	12 V.	25,0	18,22	75,5	71,8	0,64	298,0	0,55
5	5	910 V.	25,0	18,08	75,3	71,6	0,68	298,0	0,59
6	7	940 V.	24,5	17,76	76,4	72,8	0,80	297,5	0,70
7	8	9 V.	23,5	17,61	76,5	73,0	0,85	296,5	0,75
8	9	9 V.	23,0	17,41	76,7	73,3	0,92	296,0	0,82
9	10	830 V.	21,6	17,39	76,9	73,7	0,93	294,6	0,84
10	11	9 V.	21,9	17,29	76,8	73,5	0,97	294,9	0,87
11	12	910 V.	21,3	17,32	76,4	73,2	0,95	294,3	0,85
12	14	880 V.	20,4	17,19	76,1	73,0	1,00	293,4	0,89

Ausgetretenes Luftquantum 0,6 ccm.

IV. Druckversuch mit trockenem Holz.



Versuch 17. Ein Pfropf, der mehr als acht Wochen an der Luft gelegen hatte, also völlig lufttrocken geworden war, wurde in das Compressionsrohr eingeschlossen. Die Röhrenvolumina wurden aus der oben erwähnten Tabelle abgelesen. Für die Gewichte und Volumina des Pfropfes ergaben sich folgende Werthe:

		•	Gewicht	Volumen
1. Vor dem Versuch.		•	1,94	3,39
2. Nach dem Versuch	•		1,94	3,39
3. Absolut trocken .	•			<del>- 1</del> )

<sup>1)</sup> Das Trockengewicht und Trockenvolumen wurde nicht bestimmt, da der Pfropf mikroskopisch untersucht wurde.

Resultat des Versuchs:

Nr.	Tag	Stunde	t	s	d	b	P <sub>1</sub>	v <sub>1</sub>	τ <sub>1</sub>	$  \mathbf{v_0}  $
1	1	915 V.	21,3	6,9	0,7	76,4	77,1	18,32	294,3	17,24
2	1	920 V.	21,3	20,85	128,9	76,4	205,3	6,05	294,3	15,16
3	3	830 V.	20,4	21,25	128,0	76,1	204,1	5,69	293,4	14,22
4	4	8 V.	19,9	21,3	127,85	76,7	204,55	5,64	292,9	14,15
5	5	8 <sup>50</sup> V.	19,6	21,35	127,8	76,6	204,4	5,60	292,6	14,05
6	6	930 V.	19,0	21,35	127,8	76,0	203,8	5,60	292,0	14,04
7	7	845 V.	19,1	21,3	126,8	76,0	202,8	5,64	292,1	14,07

Eingetretenes Luftquantum — unter normalen Bedingungen gemessen —

Wasservolumen (klein, daher vernachlässigt)

Andere Versuche dieser Art ergaben ähnliche Resultate. Es hätte deshalb keinen Zweck, die ohnehin schon lange Reihe von Tabellen noch zu verlängern.

### 3. Resultate.

Auf Grund des vorliegenden experimentellen Materials soll nun zunächst die Beantwortung der Frage versucht werden, ob die feuchten Membranen durchlässiger sind als die trocknen oder nicht.

Schon in der Einleitung wurde darauf hingewiesen, dass von Lietzmann¹) das erstere, von Wiesner,²) Strasburger³) und Drude⁴) das letztere behauptet wird. Die Meinungsverschiedenheiten rühren, wie ich gleich zeigen werde, nur daher, dass die Autoren sich nicht genügende Sicherheit verschafften, ob in jedem Falle die Luft, deren Austritt sie beobachteten, auch wirklich in normaler Weise Membranen passirt hatte. Vor dieser Fehlerquelle, die völlig überhaupt nicht zu vermeiden ist, kann man sich nur dann bis zu einem gewissen Grade schützen, wenn man den Weg der ein- und austretenden Luft zu ermitteln sucht und ihr Quantum möglichst genau misst. Stellt man die Messungsresultate graphisch dar, indem man etwa die Zeiten als Abscissen, die Luftmengen als Ordinaten aufträgt,

<sup>1)</sup> Lietzmann, Flora Bd. 70 pag. 376.

<sup>2)</sup> Wiesner, Versuche über den Ausgleich u. s. w. Bd. 79 der Ber. der Wiener Acad.

<sup>3)</sup> Strasburger, Leitungsbahnen pag. 728.

<sup>4)</sup> Drude, Civilingenieur 1889. Studien u. s. w. Sp. 41.

dann muss der Natur der Sache nach die entstehende Curve stetig sein, d. h. es müssen zu kleinen Abscissenänderungen nicht unverhältnissmässig grosse Ordinatenänderungen gehören. Treten aber Unstetigkeiten auf, so ist das ein Hinweis auf Unregelmässigkeiten.

Störend wirkt bei diesen Messungen die Eigenschaft des Holzes, Luft in beträchtlichen Quantitäten auch dann aufzunehmen, wenn es nicht evacuirt ist. Auf diese Eigenthümlichkeit bin ich nur dadurch aufmerksam geworden, dass ich das vom Pfropf aufgenommene Luftvolumen mit dem Volumen der Hohlräume verglich, wobei sich jedesmal bei feuchten, evacuirten Pfropfen ein Ueberschuss des aufgenommenen Luftvolumens über das Volumen der Hohlräume herausstellte.

Die Resultate werden auch dadurch getrübt, dass man nicht im Stande ist, während des Versuches den Feuchtigkeitsgehalt der Membranen constant zu halten. Die Werthe, die man für das ein- und ausgetretene Luftvolumen erhält, gelten also immer nur für einen schwankenden Feuchtigkeitsgehalt. Die Schwankungen liegen zwar, wenn man mit einer gut schliessenden Luftpumpe arbeitet, also nur einmal auszupumpen braucht, in engen Grenzen, aber sie sind doch besonders dann sehr hinderlich, wenn man Parallelversuche mit evacuirten und nichtevacuirten Pfropfen anstellen will. Der eine von zwei von demselben Ast stammenden Pfropfen wird sofort ins Rohr eingeschlossen, während der andere erst in der Luftpumpe evacuirt und dann zum Versuch verwandt wird. Mit der Evacuirung ist eine Feuchtigkeitsabnahme verbunden, die zur Folge hat, dass die erhaltenen Resultate nicht völlig vergleichbar sind.

Um eine bestimmte Annahme zu machen, werde ich den Feuchtigkeitsgehalt am Ende des Versuches als den maassgebenden ansehen; der Fehler, den man dann begeht, ist verhältnissmässig klein. Betrachten wir die Versuche 1—4, so zeigt sich Folgendes. Die Pfropfvolumina, die Feuchtigkeitsgehalte und die aufgenommenen Luftvolumina (letztere unter normalen Bedingungen gemessen) sind

beim Versuch	Volumen	Feuchtigkeitsgehalt	Luftquantum
1	7,0 ccm	1,54 g	2,2 ccm
2	6,05 ccm	$3,65\mathrm{g}$	3,95 ccm
3	$5{,}63\mathrm{ccm}$	$3.56\mathrm{g}$	3,52 ccm
4	6,6 ccm	$3,69\mathrm{g}$	2,97 ccm

Diese Werthe sind ohne Weiteres nicht vergleichbar. Rechnet man sie aber auf die Volumeneinheit um, so ergibt sich:

Versuch	Feuchtigkeitsgehalt	Luftquantum
1	$0,\!22\mathrm{g}$	0.31 ccm
2	$0,60\mathrm{g}$	$0,65\mathrm{ccm}$
3	$0,63\mathrm{g}$	$0,63\mathrm{ccm}$
4	$0,56\mathrm{g}$	$0.45\mathrm{ccm}$

Es ist also klar ersichtlich, dass die Menge der im Verlauf einer bestimmten Zeit aufgenommenen Luft mit fallendem Feuchtigkeitsgehalt abnimmt. Ob man aber daraus schliessen darf, dass dasselbe mit der Permeabilität der Fall ist, ist eine andere Frage. mann¹) bejaht sie; er musste das consequenterweise thun, weil ihm die Erscheinung, dass ein Holzstück, ohne evacuirt zu sein, Luft aufnimmt, vollkommen entgangen war. Es wäre aber die Möglichkeit nicht von der Hand zu weisen, dass die Luft auf der Oberfläche des Pfropfes verdichtet wird, also keine Membranen passirt. Ob diese Auffassung berechtigt ist, lässt sich durch mikroskopische Untersuchung Man bringt zwei Pfropfe, einen evacuirten und einen nichtevacuirten, in ein grösseres Gefäss mit Wasser, lässt sie einige Zeit liegen und stellt dann unter Wasser Längsschnitte her. Wenn beim Evacuiren Luft aus dem Zellinnern verschwunden ist, muss dafür, da die Membranen für Wasser leicht permeabel sind, natürlich Wasser eintreten. Es zeigt sich, dass im evacuirten Pfropf die Luftblasen sehr klein oder fast verschwunden sind, während die des nichtevacuirten eine bedeutende Grösse haben. Die Luft passirt also wenigstens theilweise die Wände. Auch die Beobachtung Böhm's, dass Gase, wie Kohlensäure, Sauerstoff und Wasserstoff in trockenes Holz eindringen, stimmt damit überein. Es darf also schon nach diesen Versuchen als feststehend gelten, dass die feuchten Membranen durchlässiger sind als die trockenen. In scheinbarem Widerspruch mit diesem Ergebniss stehen die Resultate der übrigen Evacuirungsver-Aus dem feuchten Pfropf traten, als er dem Versuch im U-Rohr unterworfen wurde, 0,73 ccm Luft aus, während das Gesammtvolumen 2,9 ccm und das Volumen der Lufträume 0,44 ccm betrug, aus dem trockenen dagegen 1,17 ccm bei einem Gesammtvolumen von 3,5 ccm und einem Luftraumvolumen von 2,22 ccm. Um zu einer richtigen Deutung dieser Ergebnisse zu gelangen, muss man sich zunächst vergegenwärtigen, dass, wenn wir die Annahme machen, die in den Hohlräumen enthaltene Luft sei von normaler Spannung, im trockenen Pfropf 2,22 ccm Luft vorhanden sind, im feuchten dagegen

<sup>1)</sup> Lietzmann, Flora Jahrg. 70 pag. 360 ff.

nur 0,44 ccm, ferner, dass der trockene Pfropf Gelegenheit gehabt hat, sich mit Luft zu sättigen, der feuchte dagegen nicht. diese beiden Thatsachen würden hinreichen, das Austreten grösseren Luftmenge aus dem trockenen Pfropf plausibel zu machen, selbst wenn die trockene Membran weniger permeabel wäre als die Indessen kommt noch ein dritter Punkt hinzu. die Ergebnisse beider Versuche graphisch dar, so fällt einem sofort auf, dass die Curve, welche den Verlauf des Luftaustrittes aus dem trockenen Pfropf veranschaulicht, anfangs senkrecht aufsteigt, während das bei der Curve für den feuchten Pfropf nicht der Fall ist. so grosse Permeabilität der trockenen Membran kam mir so wenig wahrscheinlich vor, zumal da die Curve in ihrem weiteren Verlauf fast parallel zur Abscissenachse wurde, dass ich mich veranlasst sah, mir über den Weg der austretenden Luft Aufklärung zu verschaffen. Wider Erwarten gelang mir das sofort. Schon am ersten Schnitt, einem tangentialen, sah ich, dass die dünnen Lamellen, durch die die Communication der lebenden Markstrahlzellen mit den anstossenden Tracheïden stattfindet, eingedrückt und zum Theil zerrissen waren. Der Druckausgleich findet bei trockenem Holz offenbar durch Vermittelung der Markstrahlen statt. Wird aus einer angeschnittenen Markstrahlzelle die Luft entfernt, so hat die Luft der angrenzenden Tracheïden das Bestreben, das gestörte Gleichgewicht wieder herzustellen. Die Folge davon ist das Eingedrücktwerden der Markstrahlzellmembran nach dem Lumen zu, das bei trockenen Membranen natürlich weit leichter mit einem Einbrechen der Wandsubstanz verbunden ist, als bei feuchten. Hat Rissbildung stattgefunden, so verliert auch die Tracheïde ihre Luft; dadurch wird eine zweite oberhalb oder unterhalb der ersten an die Tracheïde anstossende Markstrahlzelle in Mitleidenschaft gezogen. Die in ihr enthaltene Luft dehnt sich aus, treibt die Membran blasig auf und zerreisst sie, wenn der Druck stark genug ist. Dasselbe Spiel wiederholt sich, bis das Gleichgewicht hergestellt ist. Beim feuchten, frisch geschnittenen Pfropf sind die durch einseitig behöfte Tüpfel mit den Tracheïden in Verbindung stehenden Markstrahlzellen mit lebendem Inhalt erfüllt. Daher wird, selbst wenn von einer Tracheïde - etwa einer angeschnittenen her ein Druck wirkt, eine Zerreissung der Membran nicht so leicht eintreten können, da der Zellinhalt als Widerlager wirkt. Saugwirkung von der Seite der Tracheïde her können ebenfalls die Markstrahlzellen nicht zerrissen werden, da sich in ihnen keine ausdehnungsfähige Luft befindet.

Der mikroskopische Befund deckt sich durchaus mit diesen Ueberlegungen. In trockenen Pfropfen sind eingedrückte, blasig aufgetriebene und zerrissene Wände sehr häufig. Wenn die Druckdifferenz genügend gesteigert wird, bleibt kaum ein Markstrahl intact. Dagegen im feuchten Pfropf sind Verbiegungen der oben genannten Wandstellen nicht oder kaum zu finden. Zerreissungen sind so selten, dass ich nicht mit Bestimmtheit behaupten möchte, sie seien eine Folge des Druckes oder der Saugung.

Das zwischen der ersten und zweiten Ablesung aus dem trockenen Pfropf austretende Luftquantum — 0,83 ccm — passirt also die Membranen erst dann, wenn sie zerrissen sind, kann also für unsere Frage nicht in Betracht kommen. Wenn man von dieser Luftmenge völlig absieht, überwiegt trotzdem noch das Luftquantum im trockenen Pfropf über das im feuchten. Ausserdem ist der trockene Pfropf luftgesättigt, während das beim feuchten Pfropf nur theilweise der Fall ist. Der trockene Pfropf kann also mehr Luft abgeben als der feuchte. Wenn trotzdem das aus dem feuchten Pfropf austretende Luftquantum grösser ist, als das, welches sich aus dem trockenen herauspumpen lässt, so darf man sicher annehmen, dass die feuchten Membranen permeabler sind als die trockenen.

Genau denselben Schluss ziehe ich aus den Versuchen 11 und 14. Beim Versuch 11 war das Volumen der Binnenlufträume 0,43 ccm, das ausgetretene Luftquantum 0,95 ccm; beim Versuch 14 beliefen sich die Werthe auf 2,1 und 2,14 ccm. Von den 2,14 ccm traten nach der ersten Ablesung 2,14—1,61 = 0,53 ccm aus gegen 0,95 ccm beim Versuch 11, während das Volumen der luftführenden Räume in beiden Fällen annähernd dasselbe war.

Beim Versuch 12 entzieht sich das Luftquantum, welches während der Ueberführung des Pfropfes aus dem luftverdünntem Raum in das Versuchsrohr durch die zerrissenen Wände in die Hohlräume eintritt, der Messung. So erklärt sich ganz ungezwungen die geringe vom Pfropf noch aufgenommene Luftmenge von 0,3 ccm, die mit der nach der zweiten Ablesung vom Pfropf des Versuches 13 abgegebenen — 0,34 ccm —, wenn man die näheren Umstände in Betracht zieht, ganz befriedigend übereinstimmt.

An dieser Stelle mag auf die Versuche Strasburger's 1) mit einigen Worten eingegangen werden. Seine Beobachtungen halte ich für vollkommen correct. Nach meinen Erfahrungen ist es mir sogar

<sup>1)</sup> Strasburger, Leitungsbahnen pag. 726-729.

wahrscheinlich, dass trockene Pfropfe weit mehr Luft austreten liessen als feuchte. Was aber die Deutung der Versuche betrifft, so bin ich darin anderer Ansicht.

Strasburger experimentirte z. B. in einem Fall mit einem Stück Ahornast, das in Alcohol gelegt, nach 8 Tagen aus demselben herausgenommen und in einem geschlossenen Raum langsam getrocknet Als es lufttrocken geworden war, wurde es dem Versuch Die Methode ist im Princip die folgende: Die Gefässe unterworfen. des verwendeten Ahornastes werden auf einem Ende geschlossen und vom andern Ende aus evacuirt, während die Oberfläche des Aststückes der atmosphärischen Luft ausgesetzt ist. Die Luft müsste also, wenn sie in die Gefässe eindringen wollte, mindestens eine Gefässwand passiren. Ueber das Resultat sagt Strasburger selbst: "Aus diesen Versuchen ging ganz unzweideutig hervor, dass die Luft leichter durch die trockene als durch die imbibirte Gefässwandung bei Ahorn sich bewegt." Versuche mit einem Stück Eichenzweig, das ebenso behandelt war, wie auch mit Ahorn- und Birkenholz, das nicht in Alcohol gelegen hatte, sondern durch sechswöchentliches Liegen an der Luft getrocknet war, lieferten im Wesentlichen dasselbe Ergebniss.

Nach meiner Meinung verläuft der Prozess so: Sobald die Luft aus den Gefässen verschwindet, dehnt sich die in den ausgetrockneten Markstrahlzellen eingeschlossene Luft aus und zerreisst die Tüpfelmembranen, falls nicht schon beim Trocknen, wobei sich die Membranen stark in Falten legen und unregelmässig biegen, Rissbildung stattgefunden hat, was ich nicht für ausgeschlossen halte. weitere Zerreissungen schaffen dann die Verbindung mit der Astoberfläche, genau so, wie ich das für das Kiefernholz gezeigt habe. Ist eine bestimmte Anzahl solcher offenen Verbindungswege in den äusseren Schichten des Holzes hergestellt, so ist, falls nur die Saugung dieselbe bleibt, kein Grund vorhanden, dass sich neue bilden. Es ist daher sehr leicht erklärlich, dass Bromdämpfe, denen man den Zutritt zur Astoberfläche gestattet, nur in den äusseren Holzpartieen färbend wirken. Dass sich nur die Gefässe, nicht die Holzfasern färbten, steht in voller Uebereinstimmung mit meiner oben vorgetragenen An-Leider finde ich bei Strasburger keine Angaben darüber, ob sich bei trocknen Pfropfen auch die Markstrahlen durch das Brom Da bei feuchten Pfropfen Zerreissungen, wie ich sie eben geschildert habe, nicht oder höchstens in sehr geringem Umfange vorkommen, so halte ich den Schluss, den Strasburger aus seinen Beobachtungen zieht, nicht für gerechtfertigt.

In den Experimenten, auf die Wiesner seine Behauptung, die trockene Pflanzenmembran sei luftdurchlässiger als die feuchte, zu stützen suchte, ist bereits von Lietzmann¹) eine Fehlerquelle nachgewiesen. Ich kann also diese Versuche hier übergehen, umsomehr, als Wiesner in einer zweiten Arbeit²), die er mit Molisch zusammen veröffentlichte, ausdrücklich sagt: "Dass die verholzte Zellmembran insofern wie alle übrigen von uns untersuchten Zellhäute sich verhält, als sie Gase diffundiren lässt, geht aus den Versuchen von Böhm³) hervor, welcher zeigt, dass in das trockene Splintholz von Fichtenund Robinienholz Gase (CO2, H, O) eindringen und in den Zellhöhlen verdichtet werden."

Betrachten wir noch die Compressionsversuche, die Versuche 15 und 17. In den feuchten Pfropf traten 1,35 ccm Luft, während das Luftraumvolumen 0,5 ccm betrug; das in den trocknen Pfropf hineingepresste Luftquantum war dagegen 3,17 ccm. wovon 2,08 ccm in der Zeit zwischen der ersten und zweiten Ablesung eintraten-Diese 2,08 ccm von Normalspannung nahmen bei dem herrschenden Druck von ca. 200 ccm Quecksilber das Volumen von ungefähr 0,75 ccm ein. Subtrahirt man diese 0,75 ccm vom Gesammtvolumen der Hohlräume, das 2,14 ccm beträgt, so bleibt im trockenen Pfropf immer noch ein grösseres Hohlraumvolumen übrig als im feuchten. Trotzdem nimmt der feuchte Pfropf in derselben Zeit etwa 1/4 ccm Luft von Normalspannung mehr auf als der trockene. Dabei ist allerdings zweierlei zu berücksichtigen: Ein Teil der vom feuchten Pfropf aufgenommenen Luft könnte absorbirt und nicht infolge von Druckdifferenzen eingetreten sein; andrerseits ist nicht ausgeschlossen, dass ein gewisses Quantum der in den trockenen Pfropf eindringenden Luft seinen Weg durch Risse genommen hat. Das letztere ist nach den Ergebnissen der Versuche 10, 13 und 11 und 14 sogar sehr wahrscheinlich. Welche Menge die grössere ist, lässt sich nicht entscheiden; die Versuche geben also zwar keine exacte Antwort, stehen aber auch mit den oben erhaltenen Resultaten in keinem Widerspruch.

Wenden wir uns jetzt zur Beantwortung der Frage, wie lange es etwa dauert, bis die durch Transpiration in Zweigen belaubter Bäume entstandenen Luftverdünnungen bis zu einem bestimmten Grade ausgeglichen sind.

<sup>1)</sup> Lietzmann, Flora Jahrgang 70 pag. 380-385.

<sup>2)</sup> Wiesner u. Molisch, Sitzungsber. der Kaiserl. Acad. der Wissensch. Bd. 98. pag. 700-701.

<sup>3)</sup> Böhm, Botan. Zeitung 1883 pag. 521.

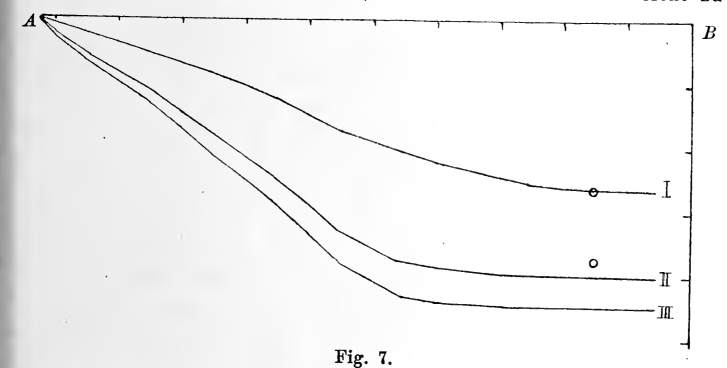
Um genauen Aufschluss über die Geschwindigkeit des Durchtritts der Luft zu bekommen, hätte man die auf die Flächen-, Druck- und Zeiteinheit reducirte durchgetretene Luftmenge zu messen. Das ist aber aus mehrfachen Gründen nicht ausführbar, denn einmal ist eine auch nur angenäherte Bestimmung der Grösse der Fläche, welche die Luft durchdringt, unmöglich, andrerseits ist man nur mangelhaft im Stande, über die Druckverhältnisse sich jederzeit zu orientiren. Schwierigkeiten stehen endlich auch der Messung des Volumens der durchgetretenen Luft entgegen, da schon oben nachgewiesen wurde, dass die aufgenommene Luft nur zum Theil Wände passirt. Dabei ist von Fehlerquellen von geringerem Einfluss, die in der Abnahme des Feuchtigkeitsgehaltes der Wände und in der Thatsache gefunden werden könnten, dass mit unberindeten Zweigen gearbeitet wurde, hier ganz abgesehen.

Dieser allein sichere Resultate garantirende Weg war also von vornherein ausgeschlossen. Um aber doch wenigstens eine annähernde Vorstellung über den Verlauf des Druckausgleichs zu bekommen, verfuhr ich so: Aus einem 10-12 cm langen Stück eines Kiefernastes schnitt ich zwei cylindrische Pfropfe. Den einen schloss ich, um das von ihm aufgenommene Luftquantum zu messen, in eine oben zugeschmolzene Röhre ein, die mit ihrem unteren Ende in Eosinwasser Der andere wurde evacuirt und dann ebenso behandelt. Das von ihm mehr aufgenommene Luftquantum musste, da die übrigen Bedingungen die gleichen waren, in Folge der Evacuirung aufgenommen sein. Indessen bleibt die Entscheidung der Frage unsicher, wieviel von dieser mehr aufgenommenen Luft zum Ausgleich der Druckdifferenz dient, denn bei der Evacuirung verliert natürlich der Pfropf nicht bloss die in den Binnenräumen enthaltene Luft, sondern auch einen Theil derjenigen Luft, die er schon vor der Evacuirung auf seiner Oberfläche und im Innern der Zellen verdichtet hatte und für die nach der Evacuirung Ersatz geschaffen wird. Werden die aufgenommenen Luftquanta auf gleiches Pfropfvolumen umgerechnet, so gestattet also die beobachtete Differenz in Verbindung mit dem bekannten Hohlraumvolumen des evacuirten Pfropfes erst dann annähernd zu sagen, dass nach Verlauf einer gewissen Zeit ein bestimmter Theil der Druckdifferenz ausgeglichen ist, wenn man das Verhältniss der zum Druckausgleich dienenden Luftmenge zur gesammten aufgenommenen Menge kennt.

Betrachten wir die Versuche 4 und 5. Stellt man die Ergebnisse graphisch dar, indem man die Zeiten als Abscissen, die Volumina (unter Normalbedingungen gemessen) als Ordinaten in ein rechtwinkliges Coordinatensystem einträgt, so ergibt sich die folgende Zeichnung (Fig. 7)<sup>1</sup>), in der die Curve I für den nicht evacuirten, die Curve II für den evacuirten Pfropf gilt. Die Versuchsergebnisse sind nicht ohne Weiteres vergleichbar, da der nicht evacuirte Pfropf das Volumen 6,89 ccm hatte, der evacuirte dagegen nur 6,05 ccm gross war.

Macht man die Annahme, die Aufnahmefähigkeit des Pfropfes für Luft wachse proportional dem Volumen, so müsste man, wenn man das Volumen 6,89 ccm als Einheit zu Grunde legt, sämmtliche für den evacuirten Pfropf berechneten Luftvolumina im Verhältniss 6,05:6,89 vergrössern, d. h. die sämmtlichen Ordinaten von der Horizontalen AB ab nach unten im nämlichen Verhältniss verlängern, so dass aus der Curve II die Curve III entsteht.

Nimmt man ferner an, die Hälfte der aufgenommenen Luft diene zum Ausgleich der Druckdifferenz, was in diesem Fall vielleicht zu-



trifft, da das vom evacuirten Pfropf mehr aufgenommene Luftvolumen — 1,8 ccm (unter Normalbedingungen) — weniger als das Doppelte des Volumens der Binnenräume beträgt, das sich zu 1,1 ccm berechnet, so ist nach einem Tage etwa ½ der Druckdifferenz ausgeglichen, da dann 0,6 ccm Luft vom evacuirten Pfropf mehr aufgenommen sind, von denen wir die Hälfte als zum Druckausgleich dienend annahmen. Dabei ist vorausgesetzt, dass die Druckdifferenz in der Natur ungefähr denselben Werth erreicht wie beim Versuch. Denn wäre sie kleiner, so würde nothwendig auch das durchgetretene Luftquantum kleiner ausfallen.

<sup>1)</sup> Die Anfangspunkte der Curven sind durch Verschiebung parallel den Coordinaten-Achsen zum Zusammenfalten gebracht, um einen bequemen Vergleich zu gestatten.

Macht man für den in Fig. 8 veranschaulichten Versuch dieselben Annahmen, so zeigt sich, dass der evacuirte Pfropf 4-5 Mal so viel Luft mehr aufnimmt, als das Volumen seiner Binnenlufträume - 0,5 ccm - beträgt. Eine Druckerhöhung der Binnenluft um 1/4 würde also erst nach Verlauf von 11/2-2 Tagen eintreten. Bemerken will ich, dass die erhaltenen Werte von 1 und 11/2-2 Tagen jedenfalls eher zu hoch als zu niedrig sind. Die Resultate der übrigen Versuche schwanken zwischen diesen Grenzen. Es braucht nach dem Vorhergehenden nicht betont zu werden, dass die erhaltenen Werte auf Genauigkeit keinen Anspruch machen können, aber sie sind doch insofern interessant als sie zeigen, dass stark luftverdünnte Räume nur kurze Zeit bestehen können. Messungen, die ich angestellt habe,

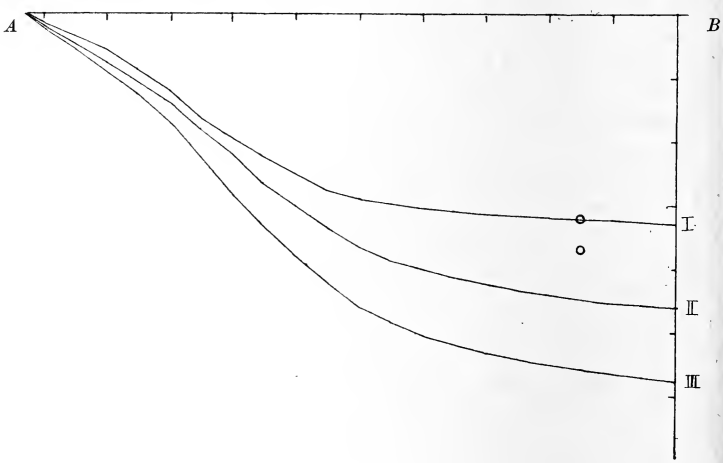


Fig. 8.

bestätigen das. Welche Folgerungen sich daraus für die Theorie des Saftsteigens ergeben, ist bereits von Schwendener<sup>1</sup>) ausführlich erörtert.

4. Bestimmung der Luftverdünnung in transpirirenden Zweigen.

Die eben erwähnten Messungen des Luftdrucks lasse ich hier folgen. Das Vorkommen von Luftverdünnungen in der Pflanze ist

<sup>1)</sup> Schwendener, Weitere Ausführungen über die durch Saugung bewirkte Wasserbewegung in der Jamin'schen Kette. Sitzungsberichte der Berl. Acad. der Wissensch. 1893 pag. 835-846 u. Ges. Bot. Mittheilungen Bd. I pag. 298-315.

bereits seit langer Zeit bekannt. Schon Experimente von Hales1) lassen darauf schliessen, doch geben seine Versuche keine Klarheit darüber, ob die Luft in den Gefässen oder im Intercellularsystem verdünnt ist. Der erste, dem es gelang, den exacten Nachweis zu erbringen, dass sehr bedeutende Luftverdünnungen in den Gefässen vorkommen, war von Höhnel<sup>2</sup>). Er schnitt zu einer Zeit, wo die Pflanzen stark transpirirten, Zweige unter Quecksilber ab und fand, dass sich die Gefässe zum grossen Teil viele Centimeter weit mit Quecksilber füllten. Daraus geht die Existenz eines starken negativen Luftdrucks klar hervor3), zumal wenn man bedenkt, dass die Capillardepression bei der geringen Weite der Gefässe eine ganz bedeutende Einen quantitativen Schluss lassen jedoch die Versuche von Höhnel nicht zu, da es nicht bloss von der Grösse der Luftverdünnung abhängt, wie viel Quecksilber aufgenommen wird, sondern ausserdem vom Volumen der contractionsfähigen Luft und der Länge der Gefässe. Schwendener4) wandte daher eine andere Methode an, bei der die Volumabnahme der Luftblasen beim Anschneiden der Gefässe gemessen wurde. Die zum Versuch bestimmten Zweige wurden in einen Kasten mit Quecksilber oder Petroleum, das mit Thierkohle gefärbt war, um die eingedrungene Flüssigkeit leichter sichtbar zu machen, hineingebogen und entweder mit der Doppelscheere oder einem eigens construirten Apparat abgeschnitten. Auf Längsschnitten wurde festgestellt, wie weit die geschwärzte Flüssigkeit eingedrungen war und wie viele Luftblasen sich in einem von einem zum andern Ende verlaufenden Gefäss befanden. Um zu zeigen, wie die Berechnung angestellt wurde, theile ich ein Beispiel<sup>5</sup>) hier mit. Ein Zweigstück von Acer platanoides war 15 mm lang, die eingedrungene Quecksilbersäule 7 mm; es hatte also eine Verkürzung der Luftwasserkette von 15 auf 8 mm stattgefunden. Von diesen 8 mm kamen auf Luft und Wasser ungefähr gleich viel, also je 4 mm. Die ursprüngliche Länge der Luftblasen verhält sich demnach zur Länge bei Normalspannung, vorausgesetzt, dass der Luftdruck 76 cm Quecksilber beträgt, wie 7 + 4 zu 4.

<sup>1)</sup> Hales, Statik der Gewächse, 1748 pag. 90.

<sup>2)</sup> von Höhnel, Ueber den negativen Druck der Gefässluft. Dissert. 1876.

<sup>3)</sup> Die Annahme Scheits, dass die Gefässe luftleer seien, kann ich wohl hier übergehen. Vergl. Schwendener.

<sup>4)</sup> Schwendener, Weitere Ausführungen über die durch Saugung bewirkte Wasserbewegung in der Jamin'schen Kette. Sitzungsber. d. Berl. Acad. d. Wiss. 1893 pag. 835—846; Ges. Mittheil. Bd. I pag. 298—315.

<sup>5)</sup> Schwendener, Ges. botan. Mittheilungen Bd. I pag. 306.

Die Spannung der Gefässluft war also  $\frac{4}{11}$  des zur Zeit des Versuchs herrschenden Luftdrucks. Aehnliche Resultate ergaben auch die übrigen Versuche. Die niedrigste auf diesem Wege gemessene Spannung war  $^{1}/_{4}$  des Atmosphärendrucks. Wie Schwendener selbst hervorhebt, sind die Resultate nur als annähernde zu betrachten, da es schwer ist, ein und dasselbe Gefäss durch den ganzen Längsschnitt hindurch zu verfolgen und die Länge der einzelnen Luft- und Wasserglieder zu messen.

Auf demselben Grundgedanken, wie die eben geschilderte Methode beruht die von Pappenheim1) und auch die von mir angewandte. Pappenheim setzte Cylinder von Coniferenholz von bestimmtem Frischgewicht in Wasser einem Ueberdruck aus, der das Doppelte des herrschenden Luftdruckes betrug. Dadurch trat zunächst ein unbestimmbares Quantum Wasser in den Pfropf ein und verringerte das Volumen der im Holz befindlichen Luft. Die nach Aufhebung des Druckes wieder austretende Wassermenge a wurde gemessen und ausserdem das Gewicht des Pfropfes bestimmt, wobei sich ergab, dass der Pfropf ein gewisses Wasserquantum e zurückbehalten hatte. Diese Daten genügen zur Bestimmung der Holzluftspannung, wenn noch der Barometerstand b bekannt ist. Denn um die Menge der Binnenluft, die bei dem herrschenden Luftdruck gemessen v sein möge, auf 1/3 ihres Volumens zusammenzupressen, war die Wassermenge a nöthig. Sie musste also das Volumen  $\frac{2}{3}$ v einnehmen; v war daher gleich  $\frac{3}{2}$ a. Vor Beginn des Versuches war aber das Volumen der Binnenluft offenbar grösser und zwar genau um das Volumen der oben mit e bezeichneten Wassermenge, die der Pfropf nach Aufhören des Druckes nicht wieder abgab. Da sich nun nach dem Boyle-Mariotte'schen Gesetz die Volumina umgekehrt wie die Drucke verhalten, so ist, wenn man mit x die zu suchende Spannung bezeichnet:

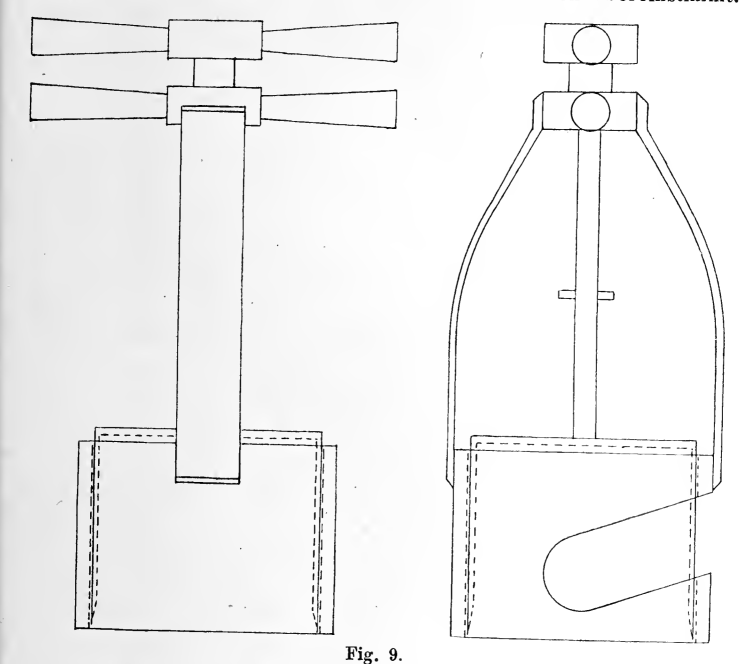
$$\frac{x}{b} = \frac{v}{v+c} \quad \text{oder} \quad x = \frac{b \, v}{v+c}$$

Die Methode ist aus leicht ersichtlichen Gründen nur anwendbar für Holz, das aus allseitig geschlossenen Tracheïden besteht.

Um auch für gefässführende Hölzer eine Bestimmung auszuführen, schlug ich den im Folgenden zu schildernden Weg ein. Von zwei möglichst gleichen, etwa 2-4 Jahre alten Zweigen, die an demselben

<sup>1)</sup> Pappenheim, Bot. Centralbl. Bd. 59 1892 S. 1 ff: Eine Methode zur Bestimmung der Gasspannung im Splinte der Nadelhölzer. Schilderung der Methode auf S. 35

Ast sassen und, was die Bestrahlung durch die Sonne anlangt, möglichst gleiche Lage hatten, wurde der eine unter Wasser, der andere in Luft an zwei Stellen gleichzeitig durchschnitten. Ich benutzte dazu den in Fig. 9 abgebildeten Apparat, der in allen wesentlichen Punkten mit dem von Schwendener beschriebenen übereinstimmt.



An einem \( \shcap-\)-förmigen Bügel ist unten ein hohlcylindrischer Ring befestigt, der in der Richtung des Durchmessers eine kreisförmige Durchbohrung trägt, in welche durch einen Schlitz die Zweige eingeführt werden. Im Ring bewegt sich ein Hohlcylinder, dessen untere Kante geschärft ist. Oben ist derselbe bis auf eine kleine Oeffnung, durch die beim Eintauchen des Apparates in Wasser die Luft entweicht, geschlossen. Der obere Theil des \( \shcap-\)-förmigen Bügels trägt eine cylindrische Bohrung, die von einer Stange durchsetzt wird, welche mit einem Gewinde in die oberen Wand des oben erwähnten Hohlcylinders eingeschraubt ist. Die beiden Querstangen am oberen Ende des Apparates gestatten eine so grosse Kraftentfaltung, dass man nicht, wie bei dem von Schwendener angegebenen Apparat, eine feste

Unterlage zum Schneiden nöthig hat, was beim Arbeiten in den Kronen hoher Bäume natürlich von Vortheil ist. Sehr leicht liesse sich der Apparat durch eine Hebeleinrichtung ähnlich der der Saug- und Druckpumpen verbessern, zum Abschneiden 4—8 mm starker Zweige reicht aber der eben beschriebene völlig aus. Die beiden Pfropfe wurden entrindet und, wenn nöthig, von Mark befreit gewogen. Ausserdem wurden die Volumina so genau als möglich bestimmt. Kennt man dann noch das Trockengewicht von 1 ccm Frischvolumen, das für beide Pfropfe als gleich angenommen ist, eine Voraussetzung, die der Prüfung bedarf, und das specifische Gewicht der Wandsubstanz, so lässt sich das Volumen der Holzlufträume sowohl bei dem herrschenden Luftdruck als auch bei der zur Zeit des Versuchs bestehenden Spannung berechnen. Die Anwendung des Boyle-Mariotteschen Gesetzes liefert die mittlere Spannung selbst.

Im Einzelnen geschieht die Bestimmung so: Das Frischgewicht des unter Wasser abgeschnittenen Pfropfes sei g, das Frischvolumen v. Der Pfropf habe völlig ausgetrocknet das Gewicht g<sub>1</sub>, das spec. Gewicht der Holzsubstanz sei s == 1,55. Dann ist das Volumen der Lufträume 1:

$$l = v - \left[\frac{g_1}{s} + g - g_1\right]$$

In gleicher Weise sei für den in Luft abgeschnittenen Pfropf der Werth l<sub>1</sub> gefunden. Wird der Barometerstand zur Zeit des Versuches b und die zu bestimmende Spannung x genannt, so ist nach dem Boyle-Mariotte'schen Gesetz:

$$\frac{x}{b} = \frac{1}{l_1} \quad also: \quad x = b \cdot \frac{1}{l_1}.$$

Etwaige Temperaturdifferenzen wurden unberücksichtigt gelassen.

Bevor ich auf die Schilderung der Versuche eingehe, möchte ich hier einige Punkte näher erörtern, die zu Bedenken Anlass geben könnten. Zunächst liegt die Frage nahe: Ist die Wasseraufnahme durch einen unter Wasser abgeschnittenen Pfropf allein eine Folge der Luftverdünnung; nimmt nicht der Pfropf auch durch Capillarität Wasser auf? Die Frage lässt sich experimentell leicht entscheiden.

Zu dem Zwecke wurden einige Pfropfe von verschiedenen Sträuchern und Bäumen (Corylus, Acer, Fraxinus und Betula) geschnitten und von Rinde und Mark befreit, gewogen. Dann wurden sie in Wasser geworfen, ½-1 Minute liegen gelassen und, nachdem das anhaftende Wasser mit einem Tuch abgewischt war, wieder gewogen. Das Ergebniss war das folgende:

Pfropf Nr.	Frischgewicht	Gewicht nach dem Eintauchen
1	$1,41\mathrm{g}$	1,41 g
2	$0,92\mathrm{g}$	$0.93\mathrm{g}$
3	$1,58\mathrm{g}$	$1,59\mathrm{g}$
4	$1,15\mathrm{g}$	$1,15\mathrm{g}$
5	0,61 g	$0,62\mathrm{g}$

Die Gewichtsdifferenz ist also sehr klein. Sie erreicht in vielen Fällen nicht 0,01 g.

Ferner ist zu prüfen, ob die zum Versuch benutzten Pfropfe vergleichbar sind, d. h. ob die Gewichte der Wandsubstanz und des Wassers für die Frischvolumeneinheit in beiden Fällen dieselben sind.

Die Bestimmung des Gewichtes der Wandsubstanz pro Cubikcentimeter des Frischvolumens ist leicht ausführbar; man braucht nur das Trockengewicht durch das Frischvolumen zu dividiren, um so in jedem einzelnen Fall entscheiden zu können, ob die Uebereinstimmung gross genug ist oder nicht. Die Ermittelung des Wassergehaltes vor dem Versuch ist nur für den Pfropf möglich, der in Luft abgeschnitten wird, während der andere ein unbestimmbares Quantum Wasser auf-Um aber doch einigermaassen sicher zu gehen, dass der Wassergehalt derselbe sei, wenn die Pfropfe von demselben Ast stammten und möglichst die gleiche Anzahl von Jahresringen hatten, stellte ich mehrfach das specifische Gewicht des Frischholzes fest, wobei sich in den allermeisten Fällen eine sehr gute Uebereinstimmung ergab. Ein Theil der beobachteten Differenzen ist sicherlich auf Rechnung der mangelhaften Genauigkeit der Volummessungen zu Ich theile hier einige Bestimmungen mit, die z. B. an Corylus gemacht wurden:

		Pfropf I	Pfropf II
I.	Volumen	2,2 ccm	2,0 ccm
	Gewicht	$1,73\mathrm{g}$	$1,57~\mathrm{g}$
	spec. Gew.	0,79	0,79
		Diff. 0,00.	·
II.	Volumen	3,1 ccm	2,9 ccm
	Gewicht	$2{,}67~\mathrm{g}$	$2,52~\mathrm{g}$
	spec. Gew.	0,86	0,87
		Diff. 0,01.	·
III.	Volumen	3,5 ccm	3,2 ccm
	Gewicht	$2{,}72\mathrm{g}$	$2,65~\mathrm{g}$
	spec. Gew.	0,78	0,83
		Diff. 0,05.	·

Die grösste beobachtete Differenz war 0,05, in den meisten Fällen überstieg sie aber 0,02 nicht. Die kleine Versuchsreihe zeigt zugleich, dass bei Zweigstücken von verschiedenen Stellen die Ungleichheiten recht erhebliche Werthe erreichen können. Eine weitere Fehlerquelle könnte im Filtrationswiderstand der Wände gefunden werden; er würde zur Folge haben, dass etwaige Luftverdünnungen im Libriform oder in Tracheiden nur unvollkommen ausgeglichen würden. Dass dieser Widerstand indessen nicht bedeutend ist, geht sowohl aus Versuchen Schwenden er's hervor, als auch aus Experimenten, die ich zu diesem Zweck anstellte. Dickere Schnitte von Coniferenholz wurden in einer evacuirbaren Gaskammer im hängenden Tropfen mit ca. 100 facher Vergrösserung betrachtet. Wurde die Luftpumpe in Thätigkeit gesetzt, so dehnten sich die Luftblasen genau den Kolbenhüben folgend aus, selbst dann, wenn sehr langsam gepumpt wurde.

Die Schnittflächen des Pfropfes erwiesen sich bei der Betrachtung mit blossem Auge als ziemlich glatt. An Querschnitten konnte ich mich überzeugen, dass die Gefässe nicht im geringsten gequetscht waren.

Wenn neben diesen Fehlerquellen nicht noch andere in Betracht kommen, kann man wohl annehmen, dass die Fehlergrösse 10 % des Gesammtresultats nicht übersteigt.

### Versuche.

Versuch 18. Die Objecte waren zwei Zweige von Salix fragilis, die am oberen Ende eines dicken Stumpfes von 1,5—2,0 m Höhe ausgeschlagen waren. Dicke 8—10 mm. Das Wetter war an den Tagen vor dem Versuch regnerisch, der Boden daher sehr feucht. Temperatur  $17,5^{\circ}$  C. Barometerstand 76,1 cm. Relative Luftfeuchtigkeit  $65^{\circ}/_{0}$ . 9. Juli 1900.

Für den unter Wasser geschnittenen Pfropf:	
Feuchtvolumen	3,50 ccm
$\frac{\text{Trockengewicht}}{\text{specif. Gew. d. Wandsubst.}} = \frac{1,30}{1,55} \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot =$	= 0,84 ccm
Feuchtgewicht — Trockengewicht 3,24 — 1,30 =	
	2,78 ccm
Volumen der Lufträume	0,72 ccm
Für den in Luft geschnittenen Pfropf:	
Feuchtvolumen	3,70 ccm
$\frac{\text{Trockengewicht}}{\text{specif (Newight)}} = \frac{1,34}{1.55} \dots \dots =$	= 0.86 ccm
$\overline{\text{specif. Gewicht}} = \overline{1,55}  \cdots  \cdots  =$	- 0,00 tom

100
Feuchtgewicht — Trockengewicht 3,34 — 1,34 = 2,00 ccm Wand- $+$ Wasservolumen
$=\frac{227.760}{227.760}=0.91$ Atmosph.
Versuch 19. Zwei Zweige eines ca. 4-5 m hohen Hasalstrauches
(Corylus Avellana), die sich an einem und demselben stark exponirten
Ast befanden, wurden zum Versuch verwandt. Dicke der Zweige
mit Rinde ca. 7 mm. Rinde und Mark wurden vor dem Versuch ent-
fernt. Im Uebrigen vergl. Versuch 18.
Für den unter Wasser geschnittenen Pfropf:
K'euchtvolumen
Trockengewicht 1,04
specif. Gewicht $= \overline{1,55}$ $\cdots$ $\cdots$ $= 0,67$ ccm
Feuchtgewicht — Trockengewicht = $2,00-1,04$ = $0,96$ ccm
wanu- + wasservolumen
Volumen der Lufträume
Für den in Luft geschnittenen Pfropf:
Feuchtvolumen
$\frac{\text{Trockengewicht}}{\text{specif. Gewicht}} = \frac{1,03}{1,55} \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot = 0,66 \text{ ccm}$
Feuchtgewicht — Trockengewicht 1,72 — 1,03 = 0,69 ccm
V (11111110 (1)) (1 (1
Luftraum pro Volumeneinheit $0.83 \text{ cm}$ $0.83 \text{ cm}$ $0.59:2.22 = 0.266 \text{ cm}$
0.59: 2.22 = 0.266  ccm
0.83:2.18 = 0.381  ccm
Spannung der Luft in Atmosphären: $x = \frac{266.761}{381.760} = 0.70$ Atmosph.
Versuch 20. Die Objecte waren zwei Zweige von Corylus Avel-
lana, die am 12. Juli 1900 Nachmittags 4 <sup>1</sup> / <sub>2</sub> —4 <sup>3</sup> / <sub>4</sub> Uhr im Universitäts-
garten geschnitten wurden. Dicke 6 mm. Die Rinde wurde vor der
Wägung entfernt. Barometerstand 758. Temperatur 28°C.
Für den in Wasser geschnittenen Pfropf:
13 1, 3
m 1,10 CCIII
$\frac{\text{Trockengewicht}}{\text{specif. Gew.}} = \frac{0.83}{1.55} \cdot = 0.54 \text{ ccm}$
Fenchtrew Trockerson 150 000
Feuchtgew.—Trockengew. 1,59—0,83 = 0,76 ccm
Wand- und Wasservolumen
Volumen der Lufträume

Für den in Luft geschnittenen Pfropf:
Feuchtvolumen
$\frac{\text{Trockengewicht}}{\text{specif. Gew.}} = \frac{0.76}{1.55} \dots \dots = 0.49 \text{ ccm}$
$\overline{\text{specif. Gew.}} = \overline{1,55} \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad \cdots$
Feuchtgew.—Trockengew. $1,38-0,76$ = $0,62$ ccm
Wand-+ Wasservolumen
Volumen der Lufträume
Hohlraum pro Volumeneinheit: 0,49:1,79 = 0,274 ccm
0.55:1.66 = 0.331  ccm
Spannung der Luft in Atmosphären: $x = \frac{274.758}{331.760} = 0,82$ Atmosph.
Versuch 21. Zweige von Corylus Avellana, von dem gleichen
Ast, wie beim vorigen Versuch, aber unten aus dem Schatten geschnitten.
Sonst waren die Versuchsbedingungen dieselben.
Für den unter Wasser geschnittenen Pfropf:
Feuchtvolumen
Feuchtvolumen
specit. Gew. 1,55
Feuchtgew.—Trockengew. $1,59-0,86$ = $0,73$ ccm
Wand- + Wasservolumen
Für den in Luft geschnittenen Pfropf:
Feuchtvolumen
$\frac{\text{Trockengewicht}}{\text{specif. Gew.}} = \frac{0.61}{1.55}  \dots  \dots  = 0.39 \text{ ccm}$
Feuchtgew.—Trockengew. $1,11-0,61$ = $0,50$ ccm
Wand-+ Wasservolumen
Volumen der Lufträume
Luftraum pro Volumeneinheit: 0,59:1,87 = 0,315 ccm
0.45:1.34 = 0.336  ccm
Spannung der Luft in Atmosphären: $x = \frac{315.758}{336.760} = 0,93$ Atmosph.
Versuch 22. Zweige von Salix fragilis. Der Baum war den
ganzen Tag über der Sonne ausgesetzt gewesen. Im Uebrigen waren
die Versuchsbedingungen dieselben wie bei Versuch 20.
Für den unter Wasser geschnittenen Pfropf:
Feuchtvolumen
$\frac{\text{Trockengewicht}}{\text{specif. Gew.}} = \frac{0.71}{1.55} \dots \dots \dots = 0.46 \text{ ccm}$
specif. Gew. 1,55
Feuchtgew.—Trockengew. $1,84-0,71$ = $1,13$ ccm

Wand- + Wasservolumen
Feuchtvolumen
$\frac{\text{Trockengewicht}}{\text{specif. Gewicht}} = \frac{0.68}{1.55} \cdot = 0.44 \text{ ccm}$
Fought Transfer 1,55
Feuchtgewicht — Trockengewicht = 1,45 — 0,68 = 0,77 ccm
Wand- + Wasservolumen
Volumen der Lufträume
0.69 . 1.84 0.249
Spannung in Atmosphären: $x = \frac{180.758}{342.760} = 0.53$ Atmosph.
Versuch 23. Montag 16. Juli 1900, Nachmittags 5 Uhr 30 Min.
bis 6 Uhr, Temp. 35 ° C., Barometerstand 76,3 cm. Zweige von Acer
pseudoplatanus wurden vom Dach eines der Häuser im Universitäts-
garten aus geschnitten. Die Temperatur war an den Tagen vor dem
Versuch sehr hoch.
Für den unter Wasser geschnittenen Pfropf:
Feuchtvolumen
Trockengewicht: specif. Gewicht $=\frac{0.76}{1.55}$ $=0.49$ ccm
Feuchtgewicht — Trockengewicht = $1,65 - 0,76$ = $0,89$ ccm
Wand-+ Wasservolumen
Volumen der Lufträume
Für den in Luft geschnittenen Pfropf: Feuchtvolumen
Trockengewicht: specif. Gewicht $=\frac{0.67}{1.55}$ $=0.43$ ccm
Feuchtgewicht — Trockengewicht $1,32-0,67$ = $0,65$ ccm
Wand- + Wasservolumen
Volumen der Lufträume
Lufträume pro Volumeneinheit $0.48:1.86=0.258$ ccm
0.55:1.63 = 0.338  ccm
Spannung der Luft in Atmosphären: $x = \frac{258.763}{338.760} = 0,76$ Atmosph.
Versuch 24. Zweige von Acer pseudoplatanus. Die Bedingungen waren dieselben wie beim Versuch 23.
Für den unter Wasser geschnittenen Pfropf:
Feuchtvolumen

1 / 12
Trockengewicht: specif. Gewicht $=\frac{1,03}{1,55}$ $=0,66$ ccm
Feuchtgewicht — Trockengewicht = $2,22-1,03$ = $1,19$ ccm
Wand- + Wasservolumen
Volumen der Lufträume 0,59 ccm
Für den in Luft geschnittenen Pfropf:
Feuchtvolumen
Trockengewicht: specif. Gewicht = $\frac{0.87}{1.55}$ = 0.56 ccm
Feuchtgewicht — Trockengewicht = $1,65 - 0,87$ = $0,78$ ccm
Wand-+ Wasservolumen
Volumen der Lufträume 0,71 ccm
Lufträume pro Volumeneinheit $0,59:2,44=0,242$ ccm
$0.71:2.05=0.346\mathrm{ccm}$
242.763
Spannung der Luft in Atmosphären: $x = \frac{242.763}{346.760} = 0,70$ Atmosph.
Versuch 25. 19. Juli 1900. Nachmittags 5 <sup>30</sup> Uhr bis 5 <sup>45</sup> . Tem-
peratur 32 ° C., Barometerstand 76,2 cm. Zweige von Acer pseudo-
platanus aus dem Universitätsgarten von ziemlich ungleicher Dicke,
aber von demselben Ast.
Für den unter Wasser geschnittenen Pfropf:
Feuchtvolumen
Trockengewicht: specif. Gewicht $=\frac{1,29}{1,55}$ = 0,83 ccm
Feuchtgewicht — Trockengewicht = $2,55 - 1,29$ = 1,26 ccm
Wand- + Wasservolumen
Volumen der Lufträume 0,94 ccm
Für den in Luft geschnittenen Pfropf:
Feuchtvolumen
Trockengewicht: specif. Gewicht $=\frac{0.54}{1.55}$ $=0.35$ ccm
Feuchtgewicht — Trockengewicht = $1,03-0,54$ = $0,49$ ccm
Wand-+ Wasservolumen 0,84 ccm
Volumen der Lufträume 0,42 ccm
Luftraum pro Volumeneinheit $0,94:3,03=0,310$ ccm
Hallitaam pro volumonominom
0,42:1,26=0,334 ccm
0,42:1,26=0,334 ccm

der Nachweis erbracht, dass die Holzmembranen sich in Bezug auf ihre Durchlässigkeit für Luft ebenso verhalten wie alle übrigen Membranen. Sie werden mit zunehmendem Feuchtigkeitsgehalt für Gase durchlässiger.1) Diese Eigenschaft in Verbindung mit der von N. J. C. Müller entdeckten, dass die Gase eine Wand um so schneller passiren, je leichter sie von Wasser absorbirbar sind, legt eine Vermuthung über die Art des Durchtritts nahe. Auf der Seite des grösseren Druckes nimmt das Wasser der Zellwand durch Absorption aus der Luft Moleküle auf, vertheilt sie gleichmässig in der Wand und gibt sie - wenigstens theilweise - auf der Seite des geringeren Druckes wieder ab. Die gegentheilige Behauptung, die Durchlässigkeit nehme beim Austrocknen zu, erklärt sich dadurch, dass die Experimentatoren die in trocknem Holz auftretende Rissbildung übersahen. Die Frage nach der Schnelligkeit des Durchtritts der Luft durch imbibirte Membranen konnte nur unvollkommen beantwortet werden, da die auch von Böhm beobachtete Eigenschaft frischen Holzes, Luft in beträchtlicher Menge zu absorbiren, quantitatives Arbeiten unmöglich machte. Soviel scheint indessen festzustehen, dass im Verlauf eines Tages (24 Stunden) schon ein beträchtlicher Theil der Druckdifferenz ausgeglichen wird. Die Messungen der Spannung der Binnenluft ergaben Werthe, die je nach den Umständen zwischen 0,5-0,9 Atmosphären schwankten. Dabei ist aber zu bemerken, dass diese Werthe jedenfalls nicht Minimalwerthe sind, da es mir nicht möglich war, Zweige aus den Spitzen hoher Bäume zu meinen Versuchen zu erhalten.

Berlin, botan. Institut, September 1900.

<sup>1)</sup> Es bestätigt sich also die von Pfeffer geäusserte Vermuthung. (Pflanzenphys. II. Aufl. I. Bd.)

## Morphologische und biologische Bemerkungen.

Von

#### K. Goebel.

# 10. Ueber die Bedeutung der Vorläuferspitze bei einigen Monokotylen.

(Mit 5 Textfiguren.)

Einige Monokotylen sind ausgezeichnet durch eine besonders lange "Vorläuferspitze". Bekanntlich gab Raciborski1) (im Anschluss an Crüger) diesen Namen dem in der Entwickelung vorauseilenden, von dem übrigen Blatte durch Gestalt und Bau mehr oder minder verschiedenen Endtheil des Blattes. Vorläuferspitzen finden sich bei vielen Dikotylen und Monokotylen, namentlich auch bei Kletterpflanzen, bei welchen Raciborski die biologische Bedeutung der Vorläuferspitzen beson-Für die Monokotylen, welche nicht klettern und ders erläutert hat. eine oft mächtig entwickelte Vorläuferspitze haben, kam ich zu dem Resultat 2), dass es sich handelt um Gebilde, welche dem Knospenabschluss dienen, man könnte sie als "Abschlusskörper" bezeichnen. ... "Die Blätter der erwähnten Monokotylen haben eine in der Knospen-Der (annähernd) cylindrische Fortsatz schliesst lage gerollte Spreite. nun einerseits die einzelne eingerollte Spreite nach oben hin ab, andererseits steckt diese Spitze in dem durch das nächstältere Blatt gebildeten Hohlraum und bildet in diesem einen langen dünnen Pfropf, der sich in dem Maasse, wie der Hohlraum weiter wird, nach oben schiebt". — Abbildungen wurden a. a. O. nicht gegeben. Es sei desshalb hier gestattet, ein Beispiel, welches die genannte Erscheinung in besonders auffallender Weise zeigt und meine "Deutung", wie mir scheint, in klarster Weise bestätigt, zu erläutern.

Es ist dies die australische, bei uns vielfach cultivirte Liliacee Doryanthes Palmeri. Die Vorläuferspitzen sind hier sehr auffällig ausgebildet. Sie erreichen bei den von mir untersuchten jungen Pflanzen eine Länge von ca.  $3^{1/2}$  cm, bei älteren Pflanzen wohl mehr. Von der flachen Blattfläche unterscheiden sie sich durch Gestalt, Färbung und Konsistenz. Die Vorläuferspitze ist nicht flach, sondern bedeutend dicker als die Blattspreite, ihr Querschnitt (Fig. II u. III) wechselt von einem annähernd rundlichen zu einem stumpf-dreikantigen. Sie setzt sich nach unten hin in die Mittelrippe, nach oben in die Ränder

<sup>1)</sup> Ueber die Vorläuferspitze. Flora 87. Bd. (1900) pag. 1 ff.

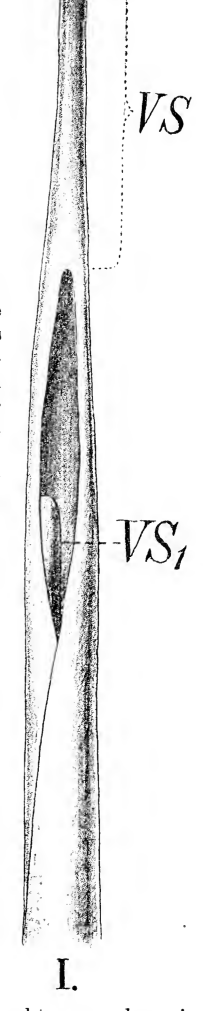
<sup>2)</sup> Organographie pag. 506.

des Blattes fort; hier an der Basis ist die Vorläuferspitze sogar etwas

ausgehöhlt. (Vgl. Fig. IV). Die Farbe ist heller grün als die der Blattfläche, von deren Bau der der Vorläuferspitze abweicht. Zunächst sei erwähnt, dass an älteren Blättern die Vorläuferspitze vom Ende her abstirbt und sich bräunt. Die weissliche Farbe deutet schon darauf hin, dass die Vorläuferspitzen reich sind an Intercellularräumen; dies bestätigt auch jeder Querschnitt, der zugleich zeigt, dass die Intercellularräume durch Spaltöffnungen mit der Atmosphäre in Verbindung stehen. Die Vorläuferspitze ist dadurch in den Stand gesetzt, aus der Luft namentlich Sauerstoff aufzunehmen und den tieferen Blatttheilen zuzuführen. Sie bildet also wohl einen Abschluss für die Knospe, sorgt aber zugleich für das Athembedürfniss.

Fig. I gibt die Aussenansicht des oberen Theiles eines noch unentfalteten Blattes. Man sieht, dass die Ränder desselben eingerollt sind, sie lassen oben eine Spalte frei, aus welcher die Vorläuferspitze des nächstjüngeren Blattes hervorragt. Hier liegt diese locker in der

Fig. I. Frei präparirte Knospe von Doryanthes Palmeri. VS Vorläuferspitze des ältesten, noch unentfalteten Blattes der Knospe. VS<sub>1</sub> Vorläuferspitze des nächstjüngeren Blattes; sie liegt lose in dem von dem zusammengerollten älteren Blatte gebildeten Hohlcylinder, hat ihn aber ursprünglich ausgefüllt. (Doppelte Naturgrösse.)



durch das ältere Blatt gebildeten Röhre. Untersucht man aber ein jüngeres Blatt, so zeigt sich, dass der "Verschlusskörper" (wie ich

die Vorläuferspitze a. a. O. genannt habe), thatsächlich die vom nächst älteren Blatte gebildete Röhre ausfüllt und so den Knospenabschluss bewirkt, (Fig. II) wie dies — nur in anderer Weise — bei vielen Gräsern u. a. durch die Ligula geschieht (vgl. a. a. O. pag. 567 ff.). Die Gestalt der Vorläuferspitze stimmt also mit ihrer Stellung als Verschlusskörper ganz überein. Auch ihr anatomischer Bau aber dürfte mit ihrer Function zusammenhängen. Zwar sehen wir ein lockeres, intercellularraumreiches Gewebe auch da auftreten, wo

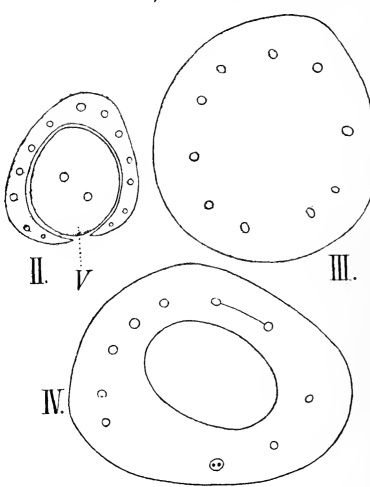


Fig. II. Querschnitt durch ein junges Blatt und die Vorläuferspitze (V) des nächstjüngeren. Fig. III Querschnitt durch den unteren Theil einer Vorläuferspitze, Fig. IV noch tiefer geführter Schnitt, die Vorläuferspitze zeigt in der Mitte eine Höhlung. Sämmtliche Figuren schwach vergr.

es darauf ankommt, mit wenig Materialaufwand einen Körper von grosser Oberfläche aufzubauen (z. B. den riesig angeschwollenen Kotyledon der keimenden Kokospalme) aber im vorliegenden Falle dürfte, wie erwähnt, der Reichthum an Intercellularen namentlich auch für die Sauerstoffzufuhr zu den inneren Knospentheilen in Betracht kommen. Sehen wir doch den mit Spaltöffnungen versehenen, intercellularraumreichen Verschlusskörper zuerst mit der Atmosphäre in freiere Berührung treten, und sicher stehen die Intercellularräume desselben mit denen des übrigen Blattes in Verbindung.

Auf den anatomischen Bau des Verschlusskörpers im Einzelnen einzugehen, liegt nicht

in der Absicht dieser Notiz. Es sei nur zur Erläuterung der Figuren bemerkt, dass im oberen Theile der Querschnitt ein (aus Verschmelzung mehrerer zu stande gekommenes) Leitbündel aufweist. Nach unten hin steigt die Zahl der Leitbündel, sie sind fast in radiärer Vertheilung in einen Ring angeordnet (Fig. III) und Fig. IV zeigt den Uebergang zur Blattfläche, wo die Leitbündel sich in einer Ebene auszubreiten haben.

Sehr auffallend, wenngleich nicht so massig wie bei Doryanthes, ist die Vorläuferspitze übrigens auch bei der bekannten Calla (resp. Richardia oder Zantedeschia) aethiopica entwickelt.

# Laboratoriumsnotizen.

Ueber einige Methoden des Trocknens der Pflanzen für das Herbarium.

Von

Prof. S. Rostowzew (Moskau).

Hierzu zwei Textfiguren.

Als ich mein kurzes Handbuch über das Sammeln von Kryptogamen und Phanerogamen ("Wie richtet man ein Herbarium ein") zur dritten Auflage vorbereitete, versuchte ich einige Methoden die Pflanzen zu trocknen und kam zu dem Schluss, dass zwei von denselben und zwar solche, welche den Botanikern und Liebhabern am wenigsten bekannt sind, trotzdem sie die besten sind, sowohl ihrer Einfachheit, ihrer leichten und praktischen Ausführbarkeit wegen, wie auch nach den ausgezeichneten Resultaten, welche sie liefern, die besten sind. Mit Hilfe dieser Trockenmethoden versuchte ich verschiedenartige Pflanzen zu trocknen und hauptsächlich solche, welche bei dem gewöhnlichen Verfahren sich bräunen, schwärzen oder die Normalfarbe ihrer Blüthen u. a. bis zur Unkenntlichkeit verlieren, und erhielt immer Resultate, welche meine Erwartungen übertrafen. gar solche Pflanzen blieben grün, denen es, wie es scheint, von der Natur bestimmt ist, beim Trocknen schwarz zu werden; hierher gehört z. B. Orobus niger, über den in allen Leitfäden gesagt ist: "wird beim Trocknen schwarz", bei mir jedoch blieb diese Pflanze Ich muss aber bemerken, dass ich nicht alle Pflanzen, welche beim gewöhnlichen Trocknen schlechte Resultate geben, habe erproben können, trotzdem glaube ich, dass auch diejenigen verschiedenartigen Pflanzen, welche ich getrocknet habe, genügen, um die von mir erprobten Trockenmethoden für tauglich anzuerkennen und besonders einer von ihnen eine weite Verbreitung unter den Botanikern und Liebhabern zu wünschen.

Jeder, der sich mit Herbarisiren beschäftigt hat, weiss aus Erfahrung, wie schwer und oft auch ganz unmöglich es ist, Pflanzen gut zu trocknen und seien es auch solche, wie viele Campanula-Arten (z. B. die Blüthen von Campanula persicifolia bleichen fast immer), Melampyrum (werden fast immer schwarz oder braun), Rhinanthus, Pedicularis (werden immer schwarz), Orobus niger (wird

immer schwarz), Iris-Arten, Gladiolus (faulen und dunkeln stets), verschiedene Orchideen-Arten (dunkeln so sehr, dass die Herbariumexemplare nicht das Geringste von der wirklichen Schönheit dieser Pflanzen beibehalten) und eine Menge anderer Pflanzen. Von den Sporenpflanzen ist z. B. Coleosporium schwierig zu trocknen; die schöne grellorange Farbe dieser Pilze geht ganz verloren. Ueber saftige Pflanzen, Pflanzen mit dicker, grosser Blüthenhülle, mit gefüllten Blumen, dekorative Pflanzen, welche ihrer schönen Blüthen wegen cultivirt werden, ist gar nicht zu reden. Vom Trocknen solcher Pflanzen musste man oftmals ganz Abstand nehmen, da man total untaugliche Resultate erhielt. Ueberhaupt ist die übliche Trockenmethode der Pflanzen zwischen Filtrir- u. a. Papier, bei dem vielfachen Umlegen der Pflanzen, Trocknen des Papiers, mit einer grossen Verschwendung von Zeit und Mühe verbunden. Besonders viel Geduld ist erforderlich beim Trocknen einer grossen Menge von Pflanzen, z. B. für Austausch, wobei allein der Process des Umlegens der Pflanzen schon jegliche Lust zum Fortsetzen des Trocknens entnimmt.

Anders sind die von mir erprobten Trockenmethoden. Besonders praktisch und einfach ist die erste Art, welche ich "das Trocknen der Pflanzen in Wattmatratzen" nenne. Die auf diese Weise getrockneten Pflanzen hatte ich Gelegenheit, vielen Botanikern und Liebhabern vorzuweisen, erstens in Moskau im Verein Moskauer junger Botaniker, zweitens in Petersburg, in der Sitzung (am 18. Oktober) der botanischen Abtheilung der St. Petersburger Naturforschergesellschaft, so dass viele die Möglichkeit hatten, sich zu überzeugen, wie gut die von mir erlangten Resultate waren. "Alle waren entzückt" schreibt mir der Secretär der Abtheilung, Dr. M. S. Woronin, "über die Resultate dieser Trockenmethode. In der That wird die Farbe, wie man es nicht besser wünschen kann, er-Diese Methode muss propagandirt werden." Ein anderer (J. Bedeljan), welcher auch in der Versammlung dieser Section gegenwärtig war, schreibt mir: "Alle Anwesenden, ältere und jüngere Botaniker, Studenten, Damen geriethen in Entzücken beim Durchsehen dieses prachtvollen Herbariums". Ich bat Herrn Woronin, mein Herbarium nach Jurjew (Dorpat) dem Herrn Prof. Kusnezow zuzustellen. Prof. Kusnezow schrieb mir nach Besichtigung meines Herbariums u. a.: "Das ist geradezu prachtvoll! muss unbedingt diese Art unter unseren Liebhabern verbreiten". Idee dieser Trockenweise gehört einem Moskauer Liebhaber-Botaniker Herrn A. Choroschkow. Jetzt kann ich schon mit Bestimmtheit behaupten, dass die Trockenweise "der Wattmatratzen" einem jeden anzuempfehlen ist, der ein mustergiltiges Herbarium zusammenzustellen wünscht und dabei keine Möglichkeit hat, viel Zeit und Mühe darauf zu verwenden, da diese Art, ich wiederhole es, so einfach und so leicht ist, dass man sie u. a. in den Musestunden ausführen kann. Es unterliegt keinem Zweifel, dass diese Art unersetzlich beim Trocknen der Pflanzen in grossen Partien, z. B. für Austausch u. s. w. ist.

Die zweite Art, welche ich "das Trocknen der Pflanzen auf einem Metallcylinder" nenne, gibt ebenfalls ausgezeichnete Resultate, ist aber, wie man ferner sehen wird, complicirter und verlangt zu ihrer Ausführung nicht wenig Zeit und besonders Uebung.

## 1. Trockenmethode.

Trocknen der Pflanzen in Wattmatratzen.

Man nimmt hygroskopische Watte, legt sie in dünne Schichten aus einander, ungefähr einen Finger dick. Diese Schicht zerschneidet man in egale viereckige Stücke willkürlicher Grösse (z. B. nach der Grösse halber Bogen Filtrierpapier oder nach der Grösse der Gitterpresse, welche beim Trocknen gebraucht werden u. s. w.); diese abgeschnittenen Stücke verklebt man in Seidenpapier, wobei nach Möglichkeit wenig Leim verwendet wird, indem man am besten längs dem Rande klebt. Wenn die so ausgefertigten Wattmatratzen ausgetrocknet sind (man braucht einige Zentner von denselben) so beginnt man das Trocknen der Pflanzen in denselben. Am besten nimmt man ganz frische, eben gepflückte Pflanzen, wesshalb man auch diese Matratzen, statt Papier, auf die Excursionen mitzunehmen hat. Die Pflanzen werden unmittelbar auf die Matratzen gelegt, gerade wie beim gewöhnlichen Trocknen auf das Filtrierpapier. Die Matratzen mit den Pflanzen werden so lange auf einander gelegt, bis die Schicht ungefähr 10-15 cm Dicke erlangt hat, dann wird die Schicht gepresst, indem man sie am besten in "Scheider's Gitterpflanzenpresse" legt und sie an einem trockenen, gut ventilirten Ort, z. B. auf dem Ofen, über dem Herd¹) so lange liegen lässt, bis die Pflanzen vollständig ausgetrocknet sind, was jedoch ziemlich rasch vor sich geht (über dem Herd z. B. in 2-3 Tagen). Wenn man im Besitz von

<sup>1)</sup> In den Laboratorien lässt sich der Trockenschrank dazu benützen, um so mehr, da jetzt grosse Trockenschränke angewandt werden, wo das Netz leicht hineingeht.

einigen Paaren Gitterpressen und einer grösseren Menge Matratzen ist, lässt sich ausgezeichnet eine grosse Quantität Pflanzen in geringer Zeit und mit wenig Mühe trocknen, während man bei gewöhnlicher Trockenweise der Pflanzen alle Geschäfte ruhen lassen muss und im Verlauf von vielen Tagen stets sitzen und die Pflanzen umlegen, das feuchte Papier trocknen muss und dabei mit Bedauern bemerkt, dass die Pflanzen von Tag zu Tag ihre Normalfarbe verlieren. brauch von Wattmatratzen muss man jedoch einige Vorsichtsmassregeln anwenden: 1. In den Fällen, wenn die Pflanzen besonders saftig sind, oder wenn ihrer sehr viele in einem Netz liegen, muss man einmal am Tage das Netz umladen und zwar auf folgende Weise: Man nimmt eine Schicht Matratzen heraus, theilt sie in zwei Theile und legt sie wieder zusammen, aber so, dass die Matratzen, welche zuerst von oben und von unten der ganzen Schicht gelegen haben, jetzt in die Mitte kommen, wobei es genügt, die Hälften mit den entsprechenden Seiten zusammenzulegen. 2. Muss man besonders zarte Pflanzen auf Stückchen Seidenpapier und nicht direct auf die Matratze legen; diese Vorsicht muss man desshalb beobachten, um beim Abnehmen der getrockneten Pflanzen, die an die Matratzen geklebten Blüthen nicht im Versehen zu lädiren; die kleinen Stücke Seidenpapier sind von den Blüthen später leichter zu entfernen.

#### 2. Trockenmethode.

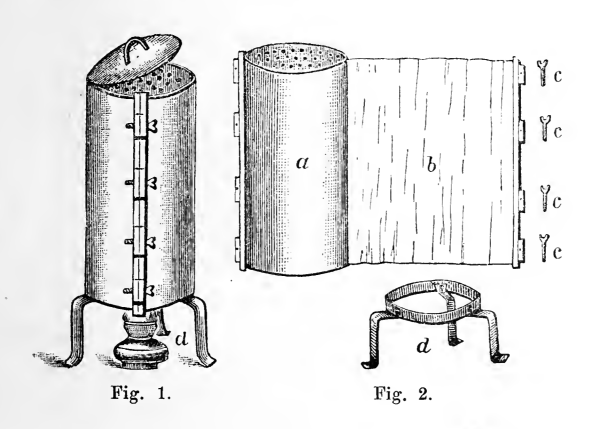
Das Trocknen der Pflanzen auf einem Metallcylinder.

Diese Methode ist besonders anwendbar in den Fällen, wo ein rasches Trocknen von einer grossen Menge Pflanzen erforderlich ist, z. B. auf Reisen, wenn man nicht die Möglichkeit hat, lange an einem Ort zu bleiben, um die Pflanzen langsam zu trocknen, und wenn man die Collection nicht mit sich nehmen kann, sondern sie rasch an ihren Bestimmungsort befördern muss.

Diese Trockenmethode hat ein Moskauer Liebhaber, Herr Jegorow, vorgeschlagen. Für dieselbe ist eine besondere Vorrichtung — ein Trockenapparat — erforderlich. Den Haupttheil des Apparates bildet ein Metallcylinder von beliebiger Grösse (Fig. 2a), z. B. 50 cm Höhe und 35 cm im Durchmesser, welcher aus einer durchlöcherten Metallplatte gefertigt und mit starker Leinwand fest bezogen ist. Ausserdem wird der Cylinder noch mit einem besonderen Leinwandüberzug versehen (Fig. 2b) an dessen beiden Seiten zwei Leisten mit Schrauben und Muttern befestigt sind, mit Hülfe deren der Leinwandüberzug

stramm über den Cylinder gespannt werden kann. Der Cylinder liegt auf einem eisernen Dreifuss (d), unter den man zum Erwärmen des Cylinders entweder einen Petroleumofen, z. B. eine grosse Petroleumlampe oder einen Kohlenrost stellt; zur Beschleunigung der Erwärmung kann der Cylinder durch einen Deckel geschlossen werden.

Man trocknet die Pflanzen in dieser beschriebenen Vorrichtung folgendermaassen: Zuerst deckt man auf denselben einige (2-3) Blätter trockenes Filtrirpapier so gleichmässig wie möglich und zwar so, dass das Papier über den Leinüberzug hinausreicht. Auf das Papier werden die Pflanzen wie beim gewöhnlichen Trocknen gelegt und zwar ihrer Consistenz entsprechend (die fleischigen zu den fleischigen). Nachdem der Ueberzug mit Pflanzen belegt ist, werden die letzteren



mit einer nicht allzu dicken Schicht (2—3 Blatt) Filtrirpapier bedeckt, dann nimmt man den Metallcylinder und legt ihn über das Papier, näher zu einer der Leisten und möglichst egal, wobei man sich der Nath der auf den Cylinder gezogenen Leinwand bedienen kann, und schiebt den Cylinder mit der Naht genau an die Leiste. Dann fasst man mit der Hand die Leiste und indem man sie fest an den Cylinder drückt, rollt man den letzteren über den Ueberzug, so dass dieser über den Cylinder aufgewickelt wird. Hat man den Cylinder bis zur zweiten Leiste gerollt, so zieht man beide mit den Schrauben fest zusammen. Den auf diese Weise geladenen Cylinder stellt man zum Trocknen auf den Dreifuss (Fig. 1) und in dessen Mitte einen Ofen, eine Lampe oder einen Kohlenrost. Der Cylinder erwärmt sich auf diese Weise, aber nicht gleichmässig und deshalb muss man ihn von Zeit Flora 1901.

zu Zeit abnehmen und umdrehen, indem man ihn bald mit dem oberen, bald mit dem unteren Rande auf den Dreifuss stellt1). Der Cylinder muss so stark erwärmt werden, dass man ihn kaum mit der Hand halten kann. Dann fangen die Pflanzen rasch an zu trocknen, die Leinwand wird schlaff, so dass man sie immer nachspannen muss. Ueberhaupt muss man das Trocknen überwachen und das Erwärmen des Cylinders nicht zu sehr steigern, sonst könnten die Pflanzen verbrennen. Das Trocknen ist je nach den Pflanzen, nach einer halben Stunde, einer Stunde oder mehr beendet. Dann nimmt man den Cylinder ab und lässt ihn erkalten, löst die Schrauben, wickelt vorsichtig den Ueberzug auf dem Tische auf, indem man erst die eine Leiste und dann, nachdem den Cylinder weiter rollt, auch die zweite Leiste auf den Tisch gleiten lässt. Die getrockneten Pflanzen sind zuerst etwas gekrümmt. Man nimmt sie vorsichtig vom Ueberzug ab und legt sie zwischen Papier unter eine nicht allzu starke Presse.

Nachschrift. Herr Prof. Rostowzew hatte die Güte, mir eine Anzahl nach seiner Methode getrockneter Pflanzen zu übersenden, welche in einer Sitzung des Münchener Vereins für Naturkunde ausgestellt wurden. Auch hier waren alle Theilnehmer überrascht von den ganz ausgezeichneten Resultaten, selbst bei Pflanzen, deren Trocknen in den natürlichen Farben man längst als aussichtslos betrachtet hatte. Das Urtheil über die Erfolge der angewandten Trockenmethode stimmt also durchaus mit dem oben angeführten russischer Botaniker überein.

K. Goebel.

<sup>1)</sup> Uebrigens auf Herrn Jegorow's Originalapparat lässt sich das nicht machen, da derselbe keinen gesonderten Dreifuss besitzt, sondern die Füsse an dem Cylinder selbst befestigt sind. Ueberdies gebrauchte Herr Jegorow ausschliesslich eine Kohlenpfanne.

## Litteratur.

Assimilation chlorophyllienne et la structure des plantes par E. Griffon (Série biologique "Scientia"). Georges Carré et C. Naud, éditeurs, Paris. Preis 2 fres.

Der Verfasser dieser kleinen Schrift berücksichtigt namentlich die neuere französische Litteratur über Assimilation und die Ausbildung des Assimilationsgewebes unter verschiedenen Bedingungen; die deutsche ist ihm offenbar nicht sehr bekannt, wie u. a. daraus hervorgeht, dass er Sachs nicht nach dem Original, sondern nach einem Referat citirt.

Botanik und Zoologie in Oesterreich in den Jahren 1850 bis 1900.

Festschrift, herausgegeben von der k. k. zoologisch-botanischen Gesellschaft in Wien, anlässlich der Feier ihres 50jährigen Bestandes. Mit 38 Tafeln und 9 Abbildungen im Texte. Wien 1901. A. Hölder.

Die Festschrift bringt zunächst eine Geschichte der k. k. zoologisch-botanischen Gesellschaft (verfasst von Dr. K. Brunner v. Wattenwyl), dann eine Geschichte der Institute und Corporationen, welche von 1850 bis 1900 der Pflege der Botanik und Zoologie dienten (von Prof. Fritsch), sodann eine Geschichte der Botanik und Zoologie in Oesterreich von 1850-1900. Der botanische Theil schildert zunächst die Geschichte der Pflanzengeographie (verfasst von Prof. Beck v. Mannagetta), dann die Entwickelung der Morphologie, Entwickelungsgeschichte und Systematik der Kryptogamen in Oesterreich von 1850 -- 1900 (unter Mitwirkung von Dr. K. Kreissler und Dr. F. Krasser verfasst von Dr. A. Zahlbruckner), die Entwickelung der Morphologie, Entwickelungsgeschichte und Systematik der Phanerogamen in Oesterreich (von Prof. R. v. Wettstein) und die Entwickelung der Anatomie und Physiologie der Pflanzen (von Prof. A. Burgerstein). Es braucht kaum bemerkt zu werden, dass diese historischen Darlegungen auch für nicht-österreichische Leser von erheblichem Interesse sind, und dies Interesse wird erhöht durch Beigabe einer Anzahl von Porträts hervorragender verstorbener österreichischer Botaniker, von denen hier nur Endlicher, Leitgeb, Kerner, Unger, Ingenhouss genannt seien. Ungern vermisst man in dieser Bildergallerie Peyritsch, dessen Arbeiten zwar nicht sehr zahlreich waren, aber an allgemeiner Bedeutung die einiger Autoren, deren Bilder auch beigegeben sind, erheblich überragen.

Life history of Schizaea pusilla by El. G. Britton and Al. Taylor. Contributions from the New-York botanical garden Nr. 11, 1900. Reprinted from the bulletin of the Torrey botanical club 28, Jan. 1901.

Die Entwickelungsgeschichte der Geschlechtsgeneration von Schizaea war bis jetzt unbekannt; wie bei vielen anderen Farnen scheinen auch die Sporen mancher Schizaea-Arten ihre Keimfähigkeit rasch zu verlieren. Wenigstens konnte Ref. die Sporen von Schizaea pusilla (aus getrocknetem Material) nicht zur Keimung bringen. Die Verfasserinnen fanden Prothallien und junge Pflanzen in New-Jersey und beschreiben dieselben, leider mit ganz ungenügender Berücksichtigung der Litteratur.

Die Prothallien sind recht merkwürdig. Es sind Fadenprothallien, etwa denen einiger Trichomanes-Arten gleichend. Wie bei diesen findet sich auch hier ein "symbiontischer" Pilz, und ebenso stehen die Antheridien direct an den Prothalliumfäden, die Archegonien entspringen meist einem durch Längstheilung der Prothallium-

zellen entstandenen, wenig umfangreichen Gewebekörper; in drei Fällen fanden die Verf., dass ein Archegonium direct von einer Zelle eines Prothalliumfadens 1) entsprang, welche keine andere Theilung als die zur Archegonienbildung führende erfahren hatte. Während bei den anderen Schizaeaceen also die Prothallien dorsiventrale, in ihrer Gestaltung mit dem verbreitetsten Typus der Farnprothallien im Wesentlichen übereinstimmende Gebilde sind, weicht Schizaea pusilla auffällig ab und bildet einen merkwürdigen Parallelfall zu denen einiger Hymenophylleen. Bekanntlich liegen über die Fadenprothallien der letzteren zwei Ansichten vor: die eine betrachtet die Fadenform als eine Anpassung an die Standortsverhältnisse (ohne übrigens dafür bis jetzt stichhaltige Gründe vorgebracht zu haben), die andere sieht in der mit der Gestaltung des Moosprotonemas übereinstimmenden Fadenform einen primitiven Charakter, der bei anderen Farnprothallien nur als rasch vorübergehendes Jugendstadium auftritt. Für die Entscheidung dieser Frage scheint nun Schizaea von besonderem Interesse werden zu sollen. Die einzelnen Arten leben unter sehr verschiedenen äusseren Verhältnissen, es wird sich zunächst fragen, ob sich Beziehungen zwischen der Gestaltung der Prothallien und zwischen den Lebensbedingungen auffinden lassen, ob also z. B. die Fadenform nur bei Arten sich findet, die an feuchten, schattigen Standorten wachsen, bei anderen aber nicht. Diese Frage kann jedenfalls entschieden werden; auch wenn sie zu bejahen wäre, Dies Schicksal wäre freilich die phylogenetische noch nicht sicher entschieden K. Goebel. haben aber leider sehr viele phylogenetische Fragen!

# Dr. B. Němec, Die reizleitenden Strukturen bei den Pflanzen. Jena, Verlag von G. Fischer. 1901.

Das Gesammtresultat der Untersuchungen, über welche in dem vorliegenden Werke ausführlich berichtet wird, besteht darin, dass der Verfasser in der Wurzel von Allium Cepa und von einer Anzahl anderer Gefässpflanzen sowie in der Coleoptile eines Grases protoplasmatische Strukturen entdeckt hat, welche er auf Grund eingehender Experimente als Leitungsbahnen gewisser Reize ansieht. Der Weg, auf dem der Verfasser die aus der Beobachtung gewonnene Anschauung dem Leser wahrscheinlich zu machen sucht, ist recht umständlich und, besonders gegen den Schluss der Darstellung, stellenweise wohl auch unnöthig weitschweifig. Indess enthält die Arbeit so viele thatsächliche, auf exacter, durchdachter Versuchsanstellung und Beobachtung beruhende Mittheilung, dass sie auch für denjenigen lesenswerth bleibt, der durch des Verfassers vorläufige Mittheilungen bereits über das Wesentlichste der Arbeit unterichtet ist.

Němec benützt für die Constatirung der Reizleitung den Wundreiz. Er weist nach, dass in Wurzeln, die nahe dem Vegetationspunkt verwundet wurden, zweierlei mikroskopisch nachweisbare Veränderungen auftreten, nämlich einmal ein Vacuoligwerden des Protoplasmas in den der Wunde benachbarten Zellen und zweitens eine Umlagerung des Plasmas und des Zellkerns, in der Weise, dass sich an dem zur Wunde gekehrten Ende der Zelle eine Plasmaansammlung bildet und dass der Zellkern aus seiner centralen Lage gegen dieselbe Seite der Zelle hin verschoben wird. Während die erstere durch den Wundreiz hervorgerufene Erscheinung, die primäre Reizwirkung, auf die der Wunde benachbarten Zellen beschränkt bleibt, wird die zweite, die secundäre Reizwirkung, ziemlich schnell, hauptsächlich in

<sup>1)</sup> Die Verf. sprechen von "Protonema", eine Bezeichnung, welche besser vermieden werden dürfte.

basipetaler Richtung, fortgeleitet. Die secundär gereizten Zellen kehren nach einiger Zeit in ihren normalen Zustand zurück. Wenn man also nach einer gewissen Zeit die gereizte Wurzel gut fixirt und mit dem Mikrotom in Längsschnitte zerlegt, so findet man in unmittelbarer Nähe der Wunde Zellen, welche die primäre Veränderung aufweisen, dann folgt eine Zone, in der die secundär gereizten Zellen bereits in die Ruhelage zurückgekehrt sind, und endlich eine Zellpartie, in welcher die secundäre Reizwirkung in verschiedenem Grade aus dem Vorhandensein der Plasmaansammlung resp. aus der Verschiebung des Zellkerns direct erkennbar ist. Die seit der Verwundung verstrichene Zeit und die Entfernung der äussersten gereizten Zelle von der Wunde und ebenso die Ausdehnung der im Moment der Fixirung gereizten Zone sind messbare Grössen. Die Methode gibt also die Möglichkeit, die Schnelligkeit der Reizleitung zahlenmässig darzustellen und die Reizempfindlichkeit der Zellen in den verschiedenen Geweben und im gleichen Gewebe unter verschiedenen äusseren Umständen zu messen und zu vergleichen. aus den Resultaten der zahlreichen und vielfach variirten Versuche des Verfassers bezüglich dieser Frage nur anführen, dass bei hohen und niederen Temperaturen innerhalb der für die Lebensäusserungen der Pflanzen als Maximum und Minimum bezeichneten Skalenpunkte, ferner nach plötzlichem Temperaturwechsel und im Licht die Reizleitung verlangsamt, die Dauer der Reaction in der einzelnen Zelle verlängert wird; dass in grösserer Entfernung von der Wunde die Reactionsintensität der Zellen abnimmt und dass die im Vorbereitungsstadium zur Karyokinese begriffenen Zellen ihre Reactionsfähigkeit für die secundären Wundreize verlieren, aber den Reiz normal weiter leiten.

Im zweiten Abschnitt werden zunächst die aus früheren Arbeiten des Verf. bekannten fibrillären Plasmastrukturen sehr eingehend beschrieben. obachtungen in lebenden Zellen lassen wohl das Vorhandensein der Fibrillen erkennen, reichen aber für das Studium des Baues derselben und des Verhaltens derselben in den verschiedenen Geweben und unter verschiedenen äusseren Umständen nicht aus. Der Verfasser benutzt deshalb die Methode der Fixirung und Färbung, um auch über diese Fragen Aufschluss zu erlangen. Es ergibt sich dabei, dass die Fibrillenbündel, welche von einer Scheide umhüllt sind, unter gewissen äusseren Umständen in verschiedener Weise desorganisirt werden. Temperaturen, welche aber unterhalb der Grenze liegen, wo Starrezustände eintreten, werden z.B. die Fibrillen vorübergehend aufgelöst; nach einer bestimmten Zeit bilden sich dieselben wieder. Der Verfasser zeigt nun, dass in allen den Fällen, in denen die Fibrillen völlig oder vorübergehend in den Zellen zerstört werden, auch die Fortleitung des secundären Wundreizes in basipetaler Richtung entsprechend verlangsamt oder aufgehoben ist, und dass der Zeitpunkt, die Neubildung der Fibrillenbündel nachweisbar wird, mit dem Zeitpunkt des Wiedereintretens der bislang aufgehobenen Reizfortleitung zusammenfällt So kommt der Verfasser unter eingehender Discussion aller möglichen Annahmen zu dem Schluss, dass die von ihm beobachteten und beschriebenen Fibrillen die Leitungsbahnen für die Fortleitung des secundären Wundreizes darstellen. versucht dann ferner wahrscheinlich zu machen, dass diese Organe in gleicher Weise der Fortleitung anderer Reize, z. B. des geotropischen in der Wurzelhaube percipirten Reizes, dienen. Bezüglich aller Einzelheiten muss auf das Original verwiesen werden, in dem auch der Bau der reizleitenden Fibrillenbündel auf mehreren Tafeln in schönen, sehr deutlichen Figuren dargestellt ist. K. Giesenhagen.

## Eingegangene Litteratur.

Attema J. J., De zaadhuid der Angiospermae en Gymnospermae en hare ontwikkeling. Dissertation der Univ. Groningen. Gedruckt bei Swart u. Sohn 1901. te 's Gravenhage.

Bessey Ch., The modern conception of the structure and classification of diatoms. With a revision of the tribes and a rearrangement of the North American S.-A. aus Transactions of the American microscopical M. 1 Taf. society. 1900.

Blackman F. Frost, The primitive Algae and the Flagellata. An Account of modern Work bearing on the Evolution of the Algae. M. 2 Fig. Annals of Botany Vol. XIV Nr. LVI. 1900.

Borrgesen F. u. Ove Paulsen, La végétation des antilles danoises. M. 12 Taf. u. 171 Fig. im Text. S.-A de la revue générale de botanique tome XII 1900. Paris, Dupont, rue du Bouloi 4

Bokorny Th., Protoplasma und Enzym. S.-A. aus d. Archiv für die ges. Physiologie Bd 85. Bonn 1901.

Britton Elizabeth u. Alexandra Taylor, Life history of Schizaea pusilla. Contributions from the New York botanical Garden Nr. 11, 1901.

Brunotte C., Recherches embryogéniques et anatomiques sur quelques espèces des genres Impatiens et Tropaeolum. M. 10 Taf. Berger-Levrault & Comp., éditeurs, Paris, 5 rue des Beaux Arts.

Byxbee Edith Summer, The development of the Karyokinetic Spindle in the Pollen-Mother-Cells of Lavatera. M. 4 Taf. Proceedings of the California Academy of Sciences. Third series Vol. 2 Nr. 2. San Francisco.

Chesnut and V. Wilcox, The stock-poisoning plants of Montana. M. 36 Taf. U. A. department of agriculture, division of Botany Nr. 26.

Classen J., Die Anwendung der Mechanik auf Vorgänge des Lebens. S.-A. aus dem Jahrbuch der Hamburgischen wissenschaftlichen Anstalten XVIII. Hamburg, Verlag von Lucas Gräfe u. Sillem. 1901.

Diels L., Die Flora von Central-China. Nach der vorhandenen Litteratur und neu mitgetheiltem Originalmaterial. M. 4 Taf., 1 Karte und 5 Textfiguren Leipzig, Wilh. Engelmann, 1901.

Engler A., Die Pflanzenformationen und die pflanzengeographische Schilderung der Alpenkette, erläutert an der Alpenanlage des neuen kgl. bot. Gartens zu Dahlem - Steglitz bei Berlin. M. 2 Orientirungskarten. S.-A. des Notizblatt des kgl. bot. Gartens, Appendix VII. 1901.

Errera L., Sur la myriotonie comme unité dans les mesures osmotiques. Bruxelles de l'académie royale de Belgique, rue de Louvain, 112, Hayen. Fischer M., Diagnose von Ephemeropsis Tjibodensis Goeb. M. 2 Taf. Extrait

des Annales du jardin botanique de Buitenzorg II. sér. vol. 2.

Fischer Ed., Untersuchungen zur vergleichenden Entwickelungsgeschichte und Systematik der Phalloideen. M. 6 Taf. u. 4 Fig. III. Serie mit einem Anhang: Verwandtschaftsverhältnisse der Gastromyceten. S.-A. aus den Denkschr. der Schweiz. Naturf. Ges. Bd. XXXVI 2. 1900. Zürich, Zürcher u. Furrer. 1900.

Gallardo A, La phytostatistique. S.-A. Congrès international de botanique à l'Exposition Universelle de 1900. Paris 1-10 Oct.

- La Botanique à la Republique Argentine. Extrait du Compte rendu. Ibid.

- Sur la variabilité tératologique chez la Digitale. Extr. du Compte rendu. Ibid. — Sobre los cambios de sexualidad en las plantas. Comunicationes des Museo Nacional de Buenos Aires. 1901.

Griffon Ed., L'assimilation chlorophyllienne et la structure des plantes. G. Carré et C. Naud, éditeurs, Paris, rue Racine.

Harper R. A., Cell and Nuclear division in Fuligo Varians. M. 1 Taf. S.-A. Botanical Gazette, October 1900.

Hill Th. G., On the anatomy of the stem of Dalbergia paniculata, Roxb. Annals of Botany, Vol. XV Nr. LVII. 1901.

Hieronymus G., Selaginellarum species novae. I. Species novae e sectione Homocophyllarum Spring (Homotroparum Al. Br., subgeneris Euselaginellae Warb.) subsectione Rupestrium. S.-A. aus Hedwigia Bd. 39. 1900.

Hieronymus G., Plantae Lehmannianae praesertim in Columbia et Ecuador collectae additis quibusdam ab aliis collectoribus ex iisdem regionibus allatis determinatae et descriptae. Compositae II. S.-A. aus Engler's bot. Jahrbüchern 28. Bd. 5. Heft. 1901. Jahn E., Myxomycetenstudien. I. Dictydium umbilicatum Schrader. M. 1 Taf.

S.-A. aus den Ber. der D. bot. Ges., 1901, Bd. XIX, 2.

Juel H. O., Vergleichende Untersuchungen über typische und parthenogenetische Fortpflanzung bei der Gattung Antennaria. M. 6 Taf. S.-A. aus d. k. schwed. Akademie d. Wissensch. Stockholm, Norsteed & Söhne. 1900.

Kirchner O., Mittheilungen über die Bestäubungseinrichtungen der Blüthen. 2. Mittheilung. S.-A. aus Jahreshefte des Vereins für Vaterl. Naturkunde in

Württemberg. Jahrg. 1901, Bd. 57.

Koernike M., Ueber die spiraligen Verdickungsleisten in den Wasserleitungsbahnen der Pflanzen. S.-A. aus den Sitzungsber. der Niederrhein. Ges. für Natur- und Heilkunde zu Bonn. 1899.

- Ueber Ortsveränderung von Zellkernen. Ibid.

— — Studien am Embryosack-Mutterzellinn. Ibid. 1901.

Laubert R., Anatomische und morphologische Studien am Bastard Laburnum

Adami Poir. M. 9 Fig. S.-A. aus Bot. Centralbl., Beihefte, Bd. 5 Heft 3. 1901. Lindemuth H., Die essbaren rüben- und knollenbildenden Oxalisarten. S.-A. aus Gartenflora, 50. Jahrg.

- Impfversuche an Malvaceen. Ibid.

- Lloyd Fr. and Tracy S., The insular Flora of Mississippi and Louisiana. M. 4 Taf. S.-A. from the bulletin of the Torrey Botanical Club, 28. 61-101. 2. Mar. 1901.
- Longo B., La mesogamia nella comune Zucca (Cucurbita pepo lin.) S.-A. a. Rendiconti della R. accademia del Lincei, Classe di scienze fisiche, matematiche e naturali — Estratto dal vol. X 10 sem. serie 5a fasc. 50. Roma, proprietà v. Salvincci. 1901.

Loew O., Catalase, a new enzym of general occurrence, with special reference to the tobacco plant. S.-A. U. S. department of agriculture. Washington,

government printing office. 1901.

Mattirolo O., Elenco del "Fungi Hypogaei" raccolti nelle foreste di Vallombrosa negli anni 1899-1900. "Estratto dal Giornale Malpighia Anno XIV Vol. XIV.

Gli ipogei di Sardegna e di Sicilia. Materiali per servire alla Monografia degli ipogei italiani. M. 1 Taf. Genova, Ciminajo. 1900.

Il museo e l'orto botanico di Firenze durante il triennio accademico 1898-1900. Publicazioni del R. istituto di studi superiori, pratici e di perfezionamento in Firenze, sezione di scienze fisiche e naturali. R. istituto botanico. Firenze, Galletti e Cocci. 1900.

Molisch H., Ueber die Panachure des Kohls. S.-A. aus d. Ber. d. D. bot. Ges.

1901 Bd. XIX Heft 1.

— Studien über den Milchsaft und Schleimsaft der Pflanzen. Mit 33 Holz-schnitten im Text. 1900. (Preis 4 Mk.) Verlag v. Gustav Fischer in Jena. Möller A., Phycomyceten und Ascomyceten. Untersuchungen aus Brasilien. M.

11 Taf. u. 2 Textabbild. Jena, Verlag Fischer. 1900.

Murbeck Sv., Ueber das Verhalten des Pollenschlauches bei Alchemilla arvensis. M. 2 Taf. Lund's Universitets Arsskrieft Bd. 36 Afdeln. 2 Nr. 9. Kongl. Fysiografiska Sällskapets Handlingar Bd. 11 Nr. 9. Lund, Malmstrôms Buchd.

- Parthenogenetische Embryobildung in der Gattung Alchemilla. M. 6 Taf. Lund's Universitets Arsskrieft Bd. 36 Afdeln. 2 Nr. 7 1901. Kongl. Fysio-

grafiska Sällskapets Handlingar.

Müller J., Ueber die Anatomie der Assimilationswurzeln von Taeniophyllum Zollingeri. M. 1 Doppeltaf. S.-A. aus d. Sitzungsber. d. kaiserl. Akademie d. Wissensch. in Wien, mathem.-naturw. Classe Bd. CIX Abth. 1, Nov. 1900.

Nemec Bohumil, Ueber schuppenförmige Bildungen an den Wurzeln von Cardamine amara. M. 21 Abb. S.-A. a. d. Sitzungsber. d. kgl. böhm. Ges. d. Wissensch., mathem.-naturw. Classe. 1901. Prag, bei Nivnác.

Nemec Bohumil, Die Reizleitung und die reizleitenden Strukturen bei den Pflanzen. M. 5 Taf.und 10 Abb. im Text. Jena, Verlag von G. Fischer.

Palisa J., Die Entwickelungsgeschichte der Regenerationsknospen, welche an den Grundstücken isolirter Wedel von Cystopteris-Arten entstehen. S.-A. aus den Ber. d. D. bot. Ges. 1900 Bd. XVIII Heft 9.

Riccio A. del, J. L. Calendario di flora per Firenze secondo il manoscritto dell' anno 1592. Estratto dal Bullettino della R. societa Toscana di Orticoltura anno XXV. 1900. Firenze bei M. Ricci, via San Gallo 31.

Rollett A., Zur Erinnerung an Franz Unger. S.-A. aus den Mittheilungen des Naturwissenschaftl. Vereins f. Steiermark. 1900.

Schouten J. L., A pure culture of Saprolegniaceae. S.-A. from Proceedings of the Meeting of Sadurday March 30. 1901.

Schmid B., Ueber die Einwirkung von Chloroformdämpfen auf ruhende Samen. S.-A. aus d. Ber. d. D. bot. Ges.. 1901, Bd. XIX Heft 2.

– Ueber die Ruheperiode der Kartoffelknollen. Ibid.

— Bau und Functionen der Grannen unserer Getreidearten. M. 1 Taf. S.-A. aus Bot. Centralbl. Bd. LXXVI. 1898.

Schrenk H. v., A disease of the black-locust. (Robinia Pseudacacia). M. 3 Taf. S.-A. from the 12. annual report of the Missouri botanical garden.

Setchell W. A., Notes on Algae. I. Contributions from the botanical Laboratories

of the University of California. Smith E., Wakker's Hyacinth Germ, Pseudomonas hyacinthi (Wakker). S.-A. U. S. department of Agriculture, division of vegetable physiology and patho-Washington 1901.

Sodiro A., Plantae ecuadorenses. II. S.-A. aus Engler's bot. Jahrbüchern 29. Bd.

1. Heft. 1900.

Svedelius Nils, Mickrospongium gelatinosum Rke., en för svenska floran ny fucoidé.

— — Algen aus den Ländern der Magellandsstrasse und Westpatagonien. I. Chlorophyceae. S.-A. aus Wissensch. Ergebnisse der Schwed. Expedition nach den Magellandsländern 1895-97 unter Leitung von Otto Nordenskjöld. Stockholm, Norstedt u. Söhne. 1900.

— En algologisk undersökning fran svenska kusten af Oestersjön (Förelöpande

meddelande).

Tischler G., Die Bildung der Cellulose. Eine theoretische Studie. S.-A. aus d. Biol. Centralbl. Bd. XXI Nr. 8. 1901.

Toumey J. W., An undescribed Agave from Arizona. M. 2 Taf. S.-A. Missouri Bot. Garden Vol. 12.

Trelease W., A pacific-slope palmetto. M. 3 Taf. S.-A. Missouri Bot. Garden Vol. 12.

— A. critical Pellaea. M. 1 Taf. Ibid.

Vines S. H., On Leptomin. Annals of Botany Vol. XV Nr. LVIII. 1901.

Warming Eug., Om Lovbladformer (1. Liander, 2. Skorbundsplanter). M. 11 Textfig. S.-A. aus d. Kongl. Danske videnskabernes selskabs forhandlinger, 1901, Nr. 1.

Went F. A. F. C., On the influence of nutrition on the secretion of Enzymes by Monilia sitophila (Mont) Sacc. S.-A. aus Kgl. Academie van Wetenschappen te Amsterdam. Februar 23, 1901.

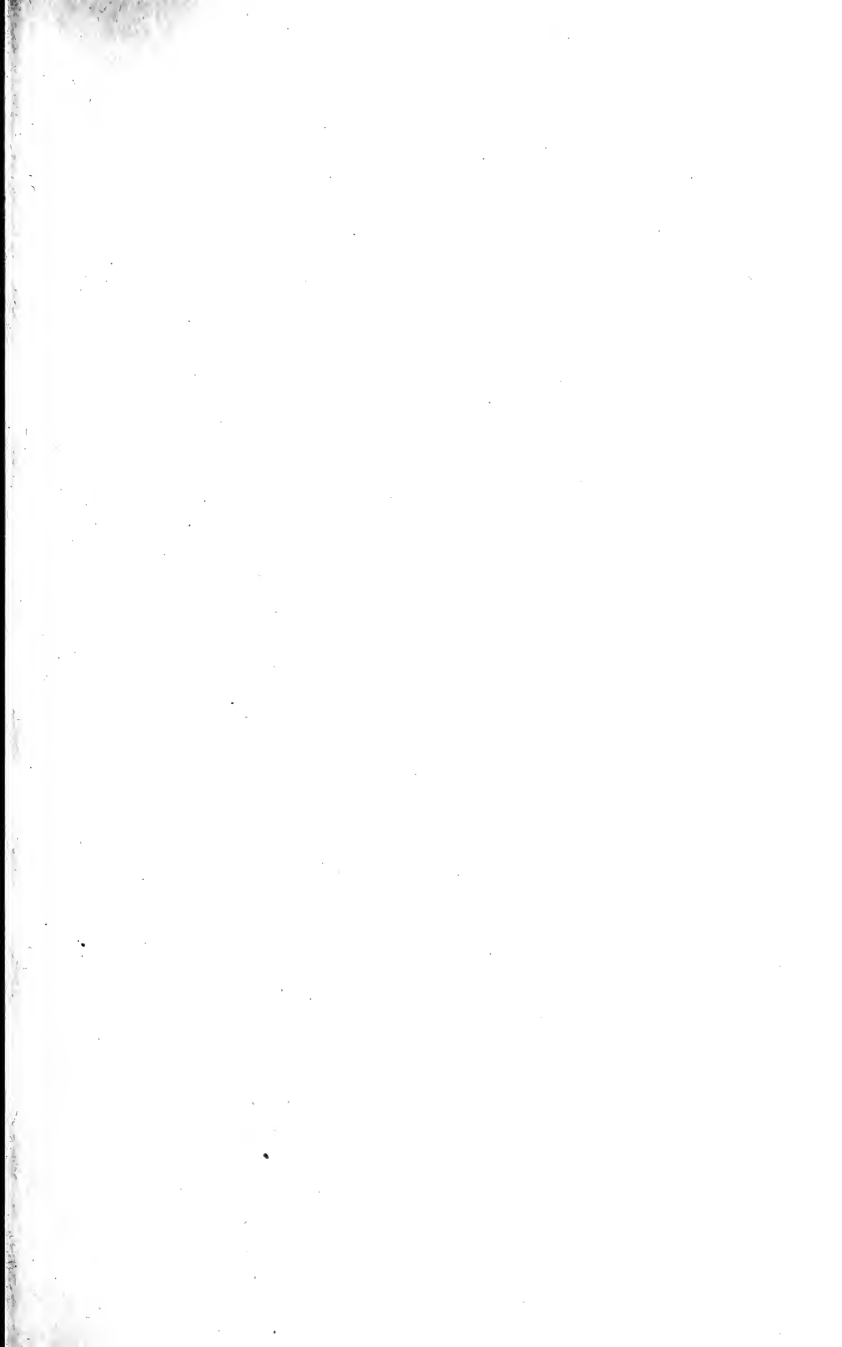
Winkler H., Untersuchungen zur Theorie der Blattstellungen. I. M. 4 Taf. S.-A. aus d. Jahrb. f. wiss. Bot. Bd. XXXVI Heft I. 1900.

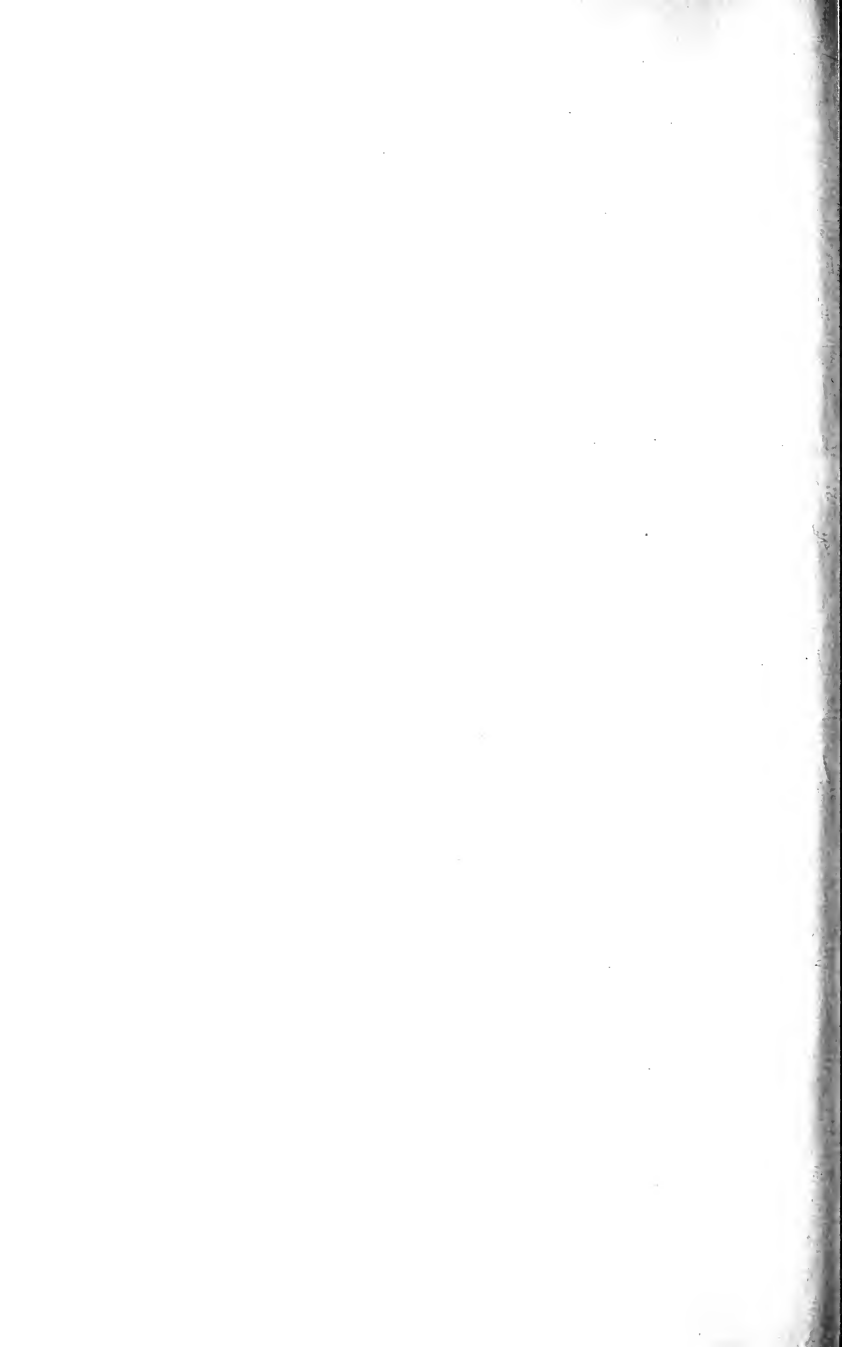
Wjasemsky T. J., Ueber den Einfluss der electrischen Ströme auf den Leitungswiderstand der Pflanzengewebe. I. Theil. S.-A. Le Physiologiste Nune, 1900, Voll. II Nr. 26-30.

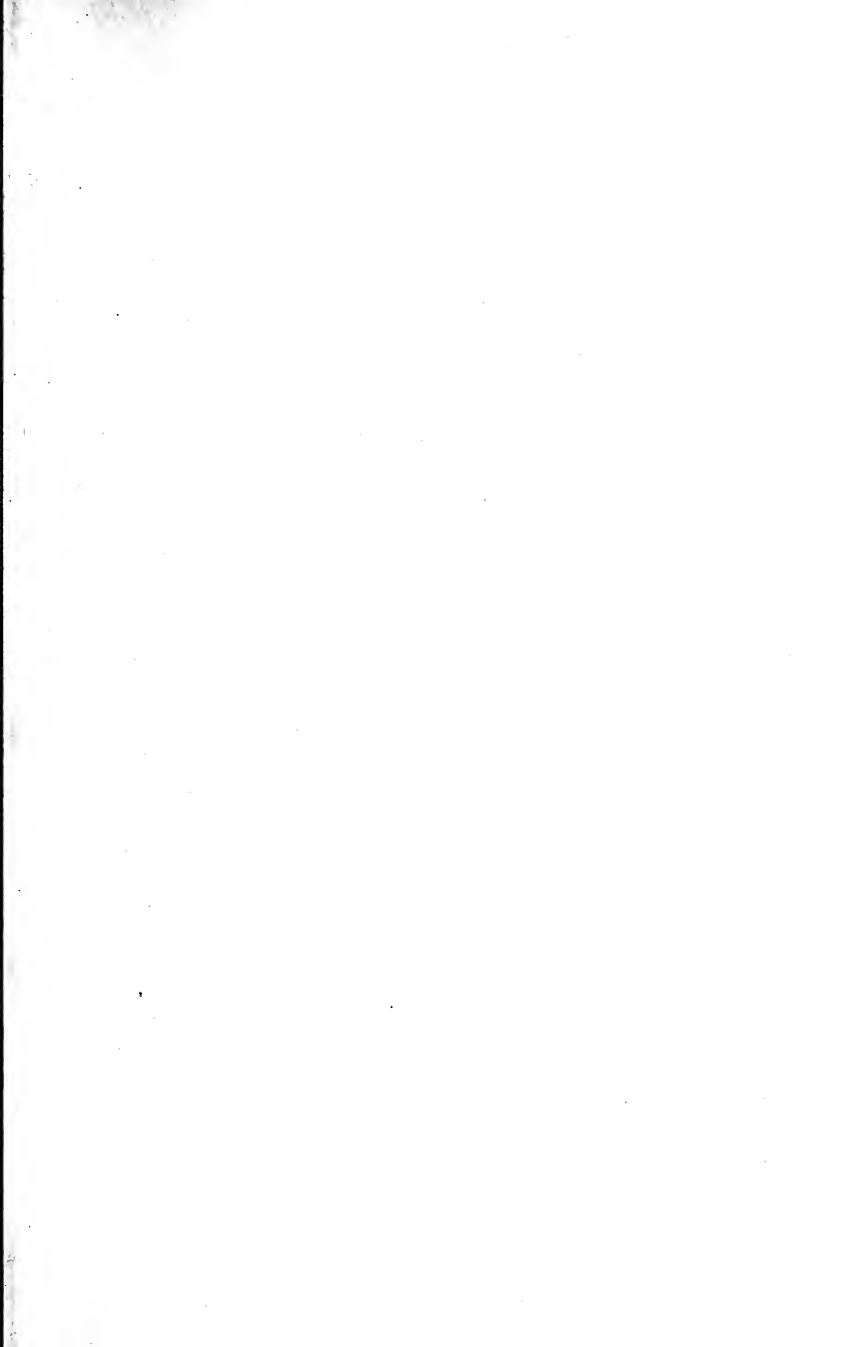
Zehnder L., Die Entstehung des Lebens aus mechanischen Grundlagen entwickelt. Dritter Theil. Seelenleben, Völker u. Staaten. M. 9 Abb. Tübingen

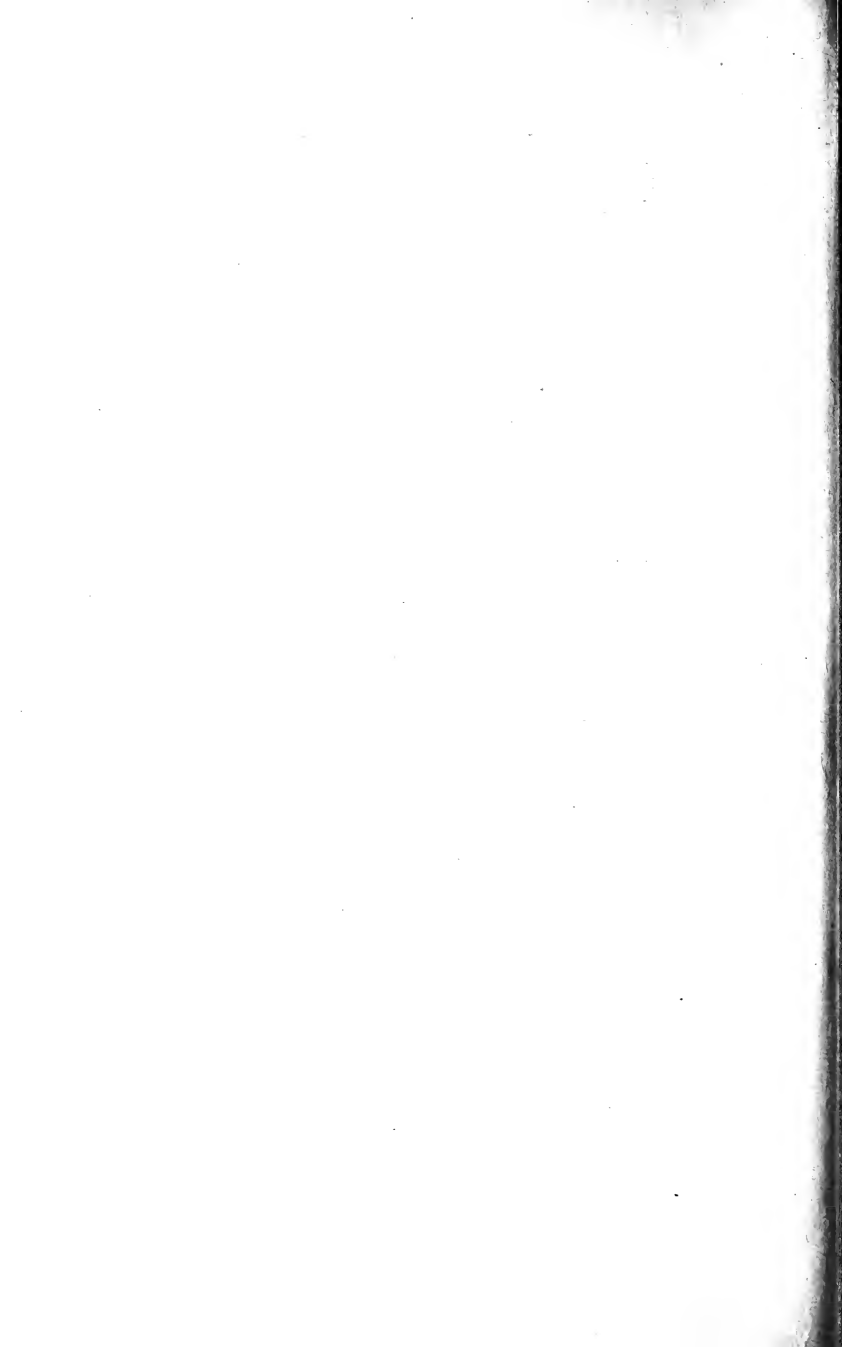
und Leipzig, Verlag von Mohr. 1901.

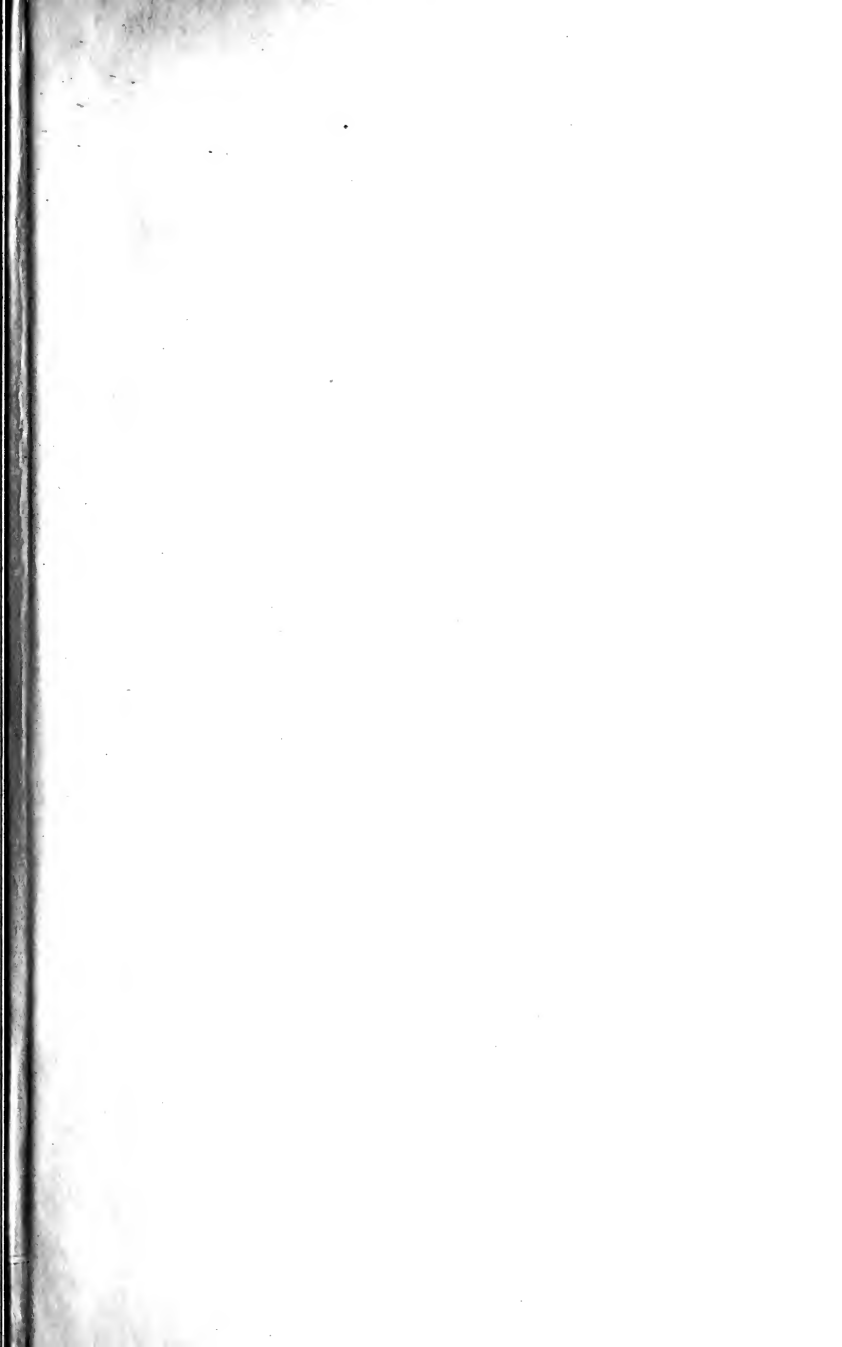
Zopf W., Ueber das Polycystin, ein krystallisirendes Carotin aus Polycystis flos aquae Wittr. M. 1 Taf. u. 1 Holzschnitt. S.-A. aus d. Ber. d. D. bot. Ges. Jahrg. 1900, Bd. XVIII Heft 10.











UNIVERSITY OF ILLINOIS-URBANA
COO1

580.5F FLORA\$MARBURG 88 1900

3 0112 009384691